(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété
Intellectuelle
Bureau international



(43) Date de la publication internationale 5 avril 2001 (05.04.2001)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 01/23867 A1

(51) Classification internationale des brevets⁷:
G01N 21/17, C12Q 1/68

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR00/02703

(22) Date de dépôt international: 29 septembre 2000 (29.09.2000)

(25) Langue de dépôt:

français

(26) Langue de publication:

français

(30) Données relatives à la priorité: 99/12229 30 septembre 1999 (30.09.1999) FF

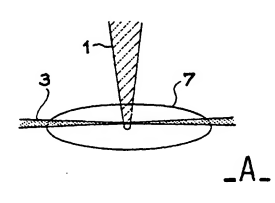
(71) Déposants (pour tous les États désignés sauf US): COM-MISSARIAT A L'ENERGIE ATOMIQUE [FR/FR]; 31/33, rue de la Fédération, F-75752 Paris 15ème (FR). BIOMERIEUX S.A. [FR/FR]; Chemin de l'Orme, F-69280 Marcy l'Etoile (FR).

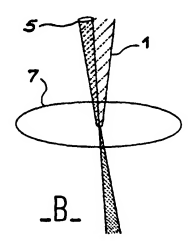
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): CHATON, Patrick [FR/FR]; "Loutre", F-38570 Theys (FR). POUPINET, Ludovic [FR/FR]; 162, avenue Victor Hugo, F-38170 Seyssinet (FR). GINOT, Frédéric [FR/FR]; 55, rue du Général Leclerc, F-38340 Voreppe (FR). NOVELLI ROUSSEAU, Armelle [FR/FR]; 29, rue du Parc, F-38180 Seyssins (FR).
- (74) Mandataire: DES TERMES, Monique; Brevatome, 03, rue du Docteur Lancereaux, F-75008 Paris (FR).
- (81) États désignés (national): CA, JP, US.

[Suite sur la page suivante]

(54) Title: METHOD AND DEVICE FOR DETECTING A MOLECULAR RECOGNITION REACTION

(54) Titre: PROCEDE ET DISPOSITIF DE DETECTION D'UNE REACTION DE RECONNAISSANCE MOLECULAIRE





(57) Abstract: The invention concerns a method for detecting without marking a molecular recognition reaction, and a device for implementing said method. The invention concerns the general field of detection and analysis of a molecular recognition between a first molecule and a second molecule, for instance in molecular biology. The inventive method comprises the detection of molecular recognition using a photothermal method, for example a thermal lens microscope.

(57) Abrégé: La présente invention se rapporte à un procédé de détection sans marquage d'une réaction de reconnaissance moléculaire, et à un dispositif pour la mise en œuvre de ce procédé. Cette invention concerne le domaine général de la détection et de l'analyse d'une reconnaissance moléculaire entre une première et une deuxième molécules, par exemple en biologie moléculaire. Le procédé de la présente invention comprend la détection de la reconnaissance moléculaire par une méthode photothermique, e.g. par une méthode de lentille thermique.

χċ

...

22

01/23867

(84) États désignés (régional): brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

Publiée:

়

- Avec rapport de recherche internationale.
- Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont reçues.

PROCEDE ET DISPOSITIF DE DETECTION D'UNE REACTION DE RECONNAISSANCE MOLECULAIRE

DESCRIPTION

5

10

30

4

...

140

Domaine technique de l'invention

La présente invention se rapporte à un procédé de détection sans marquage d'une réaction de reconnaissance moléculaire, et à un dispositif pour la mise en oeuvre de ce procédé.

Cette invention concerne le domaine général de la détection et de l'analyse d'une reconnaissance moléculaire entre une première et une deuxième molécules, par exemple en biologie moléculaire.

Selon l'invention, la reconnaissance moléculaire 15 peut être définie comme une interaction spécifique entre deux molécules plus ou moins complexes, conduisant à une liaison des deux molécules suffisamment stable pour que les molécules puissent être détectées liées. Il peut s'agir par exemple d'une 20 hybridation d'acides nucléiques (ADN et/ou ARN), d'une réaction de reconnaissance de type antigène/anticorps, d'une interaction de type protéine/protéine, d'une type enzyme/substrat, etc... Les interaction de molécules concernées par la présente invention sont 25 donc celles qui interviennent dans les interactions précitées.

Le procédé de la présente invention permet de détecter ce type de reconnaissance moléculaire, l'une des deux ou les deux molécules étant fixées, sur un

PCT/a-R00/02703 WO 01/23867

2

support solide, en détectant une variation d'absorption par une méthode de photothermique.

Ce procédé trouve notamment une application dans la détection d'hybridation d'acides nucléiques support solide, en milieu aqueux ou à l'air, exemple dans le cadre d'un criblage ("screening") ou d'une détection d'hybridation sur une biopuce.

Etat de la technique

Ť

4

*

ď

1

25

Par exemple la détection de l'hybridation d'acides 10 nucléiques est généralement réalisée au moyen d'un marquage à l'aide d'une molécule fluorescente. Mais ce type de détection nécessite l'utilisation de plusieurs réactifs chimiques, et entraîne un coût et un temps de traitement élevés. De plus, les techniques utilisant la 15 fluorescence ne sont pas toujours très précises. Enfin, il y a modification d'au moins une molécule par le qui peut affecter la réaction de marquage, ce reconnaissance moléculaire.

20 Aussi, d'autres méthodes ont été proposées par exemple des méthodes optiques consistant à détecter des variations d'épaisseur ou d'indice dans un échantillon par exemple par ellipsométrie, photogoniométrie, ou par des méthodes de résonance.

Cependant, par exemple dans le cas support solide, les couches oligonucléotides sur de quelques formées sont ultra-fines, angströms à quelques nanomètres d'épaisseur, de sorte que des variations d'épaisseur ou d'indice détection nécessite des appareillages de laboratoire extrêmement 30 sensibles et chers.

3

Exposé de l'invention

æğ.

Ę

.

5

*5

10

La présente invention a précisément pour but de fournir une nouvelle technique de détection, sans marquage, d'une réaction de reconnaissance moléculaire entre une première molécule, dite de capture, fixée sur un support solide et une deuxième molécule, dite cible, présente dans une solution à tester.

Le procédé de l'invention est caractérisé en ce que la détection est réalisée par une méthode photothermique.

Selon l'invention, la réaction de reconnaissance ainsi que la première et la deuxième molécules peuvent être celles précitées.

Lorsque la première et la deuxième molécules sont des molécules d'acides nucléiques, le procédé de l'invention peut par exemple comprendre les étapes suivantes :

- fixation de la première molécule d'acide nucléique sur un support solide,
- mise en contact de la première molécule d'acide nucléique fixée sur le support solide avec une solution à tester soupçonnée de comprendre la deuxième molécule d'acide nucléique, cette dernière étant apte à s'hybrider à ladite première molécule, la mise en contact étant réalisée dans des conditions favorables à ladite hybridation,
- lavage du support solide pour isoler un échantillon de mesure constitué de ladite
 première molécule fixée sur le support et

WO 01/23867 PC1/s R00/02703

4

éventuellement de ladite deuxième molécule hybridée sur la première molécule, et

- mesure de l'absorption de l'échantillon par une méthode photothermique.

5

10

15

20

-

1000

Le procédé de la présente invention peut comprendre en outre une étape de comparaison de la mesure de l'absorption de l'échantillon de mesure, précédemment défini avec celle d'un échantillon témoin dit de calibration, dont l'absorption est une mesure connue.

La première molécule, fixée sur le support, peut aussi être appelée molécule de capture, et la deuxième molécule, présente dans la solution à tester, peut aussi être appelée molécule cible. Lorsqu'il s'agit d'une molécule d'ADN fixée sur le support, elle peut aussi être appelée "sonde".

Il est important de noter que les couches minces d'acides nucléiques, hybridées ou non, sont habituellement considérées comme étant non absorbantes. Ceci est notamment décrit dans "Ellipsometric and interferometric characterization of DNA probes immobilized on a combinational assay", Gray et al., Langmuir 1997, 13, 2833-2842.

25 Malgré cela, les présents inventeurs se sont intéressés aux méthodes photothermiques appliquées à la détection et à l'analyse d'une réaction de reconnaissance moléculaire.

Ces méthodes ont toutes en commun l'excitation de 30 l'échantillon dont l'absorption doit être mesurée par une source lumineuse, appelée faisceau pompe, en

펗.

1

(2)

汽連

- a

3

5

10

15

20

25

30

5

général un laser. Une partie de l'énergie lumineuse incidente est absorbée par l'échantillon. La proportion fixée par le spectre est absorbée d'énergie d'absorption de l'échantillon et le spectre d'émission de la source d'excitation. Une partie de l'énergie absorbée est transformée en chaleur. Le reste peut être rayonné ou donner naissance à de la fluorescence ou à une réaction chimique par exemple. La chaleur induit une variation de température dans le milieu absorbant et dans les milieux adjacents, cette variation de une température peut également se traduire par variation de densité et donc d'indice, ou par une variation de pression ou par l'apparition d'une onde température due acoustique. L'élévation de l'absorption est en général inhomogène et donne donc lieu à un gradient d'indice du milieu analysé et des milieux adjacents, la densité des milieux étant rendue inhomogène par l'élévation de température.

Les méthodes photothermiques consistent à mesurer les effets induits par l'absorption.

Les inventeurs ont mis en évidence que parmi les méthodes photothermiques, la méthode de déflexion photothermique et la méthode de lentille thermique peuvent par exemple être utilisées selon la présente invention.

La méthode de déflexion photothermique est une méthode qui consiste à mesurer la déviation d'un faisceau lumineux, appelé faisceau sonde, passant dans la zone où se trouve le gradient d'indice. En d'autres termes, elle consiste à mesurer la déviation du faisceau sonde due à l'échauffement d'un échantillon

5

10

15

20

25

r.

A. K.S.

1

養工

5

absorbant par l'intermédiaire du faisceau pompe. Cette technique de déflexion photothermique a été appliquée à l'analyse de surface telle que la cartographie d'absorption, l'imagerie de paramètre thermique, mais jamais pour détecter une reconnaissance moléculaire telle que définie ci-dessus.

La méthode de lentille thermique consiste quant à elle à mesurer la vociation de focalisation d'un faisceau lumineux passant dans la zone où se trouve le gradient d'indice.

complète des méthodes présentation Une photothermiques peut être trouvée par exemple dans Spectroscopy Methods "Photothermal l'ouvrage Bialkowski, vol. 134 Analysis, S.E. Chemical Analysis : a Series of Monographs on Chemical Analytical Chemistry and its Applications, Wiley".

Selon le procédé de l'invention, le support solide peut être défini comme étant un support sur lequel il est possible de fixer chimiquement directement ou indirectement la première molécule. Le support a de préférence une absorption faible vis-à-vis de celle de l'échantillon placé à sa surface afin de ne pas gêner la détection photothermique. Par ailleurs, il a de préférence une conductivité thermique faible car une conductivité trop importante du support induit une répartition large de la chaleur, donc une baisse du gradient de température et une baisse du signal détecté.

Selon l'invention, ce support peut être par 30 exemple un support qui sert dans la fabrication des puces à ADN, par exemple un support de silice, de verre

7

ou de plastique. Il est également possible de travailler avec des semi-conducteurs, en déposant sur leur surface des couches diélectriques pour améliorer le rapport signal à bruit.

5

10

20

25

30

:44

e i

F

Ž,

بنو

Selon l'invention, la première molécule dite de capture est fixée sur le support. Cette fixation de la première molécule sur le support peut être réalisée par des réactions chimiques classiques, bien connues de l'homme du métier, et choisies en fonction du support, de la molécule à fixer, et des propriétés de résistance de la liaison que l'on désire pour l'application visée.

Cette fixation peut être directe ou indirecte.

Les documents 1 à 10 cités ci-dessous sont 15 détaillés dans les références à la fin de cette description.

Par exemple, selon l'invention, lorsque le support silice, un traitement est support de un fonctionnalisation du support de silice peut être réalisé, avant la fixation de la première molécule, de manière à modifier la surface du support pour y fixer des groupements chimiques réactifs qui permettront la fixation de la première molécule. Un tel traitement est décrit dans l'exemple 1 ci-dessous, mais on en trouvera nombreux autres exemples dans la littérature spécialisée, comme Pease et al. (document 9), Guo et al. (document 4), Maskos et al. (document 6), etc. Comme il est dit précédemment, la silice n'est pas le seul et chaque support subira support possible, traitement de surface qui lui convient. Pour illustrer

8

ceci sur un film de polypropylène par exemple, on se référera à Matson et al. (document 7).

Les groupements chimiques réactifs sont généralement des groupements amine tels que ceux cités dans Guo et al. (document 4), ou carboxylique tels que ceux cités danzs Kohsaka et al. (document 5), ou époxy tels que ceux cités dans Maskos et al. (document 6), pour lesquels il existe des agents de couplage commerciaux efficace et facile d'utilisation (voir catalogue Pierce par exemple).

Le couplage covalent n'est pas la seule façon de première molécule sur son L'adsorption passive, largement utilisée pour fixer des anticorps sur des puits de réaction en polystyrène ou des microbilles tels que décrits dans Elaïssari et al. (document 3), est souvent très efficace voir aussi Balladur et al. (document 1). On peut aussi envisager des techniques de fixation plus récentes, comme la formation d'un film de Langmuir-Blodgett dans lequel est inclut des chaînes lipidiques sur lesquelles a été couplée chimiquement la première molécule voir Noy et al. (document 8); et Cornell et al. (document 2), ou encore la méthode métal-chélate voir Porath et al.,1975 (document 10).

25

10

15

20

3

Selon l'invention, lorsque la première molécule est fixée sur le support, les étapes suivantes peuvent être l'étape de mise en contact et l'étape de lavage précitées.

30 Selon l'invention, l'étape de mise en contact est bien entendu réalisée dans des conditions qui sont

- 13

Ž.

5

10

15

20

25

30

-11

9

favorables à ladite hybridation, c'est-à-dire, et de manière évidente pour l'homme du métier, à un pH, à une température et dans une solution adéquats pour permettre l'hybridation des acides nucléiques. Cette solution constitue la solution à tester.

Selon l'invention, l'étape de lavage du support a notamment pour but d'éliminer les molécules en solution n'ayant pas réagi avec les molécules de reconnaissance sur le support, c'est-à-dire dans l'exemple ci-dessus les molécules d'acides nucléiques de la solution qui ne se sont pas hybridées aux molécules d'acides nucléiques fixées sur le support. Ceci permet d'éviter un fort bruit de fond qui serait généré par lesdites molécules non liées au support et non hybridées lors de la mesure.

Le lavage du support sur lequel sont fixées les molécules doit bien entendu être un lavage doux, qui ne dénature pas les acides nucléiques impliqués dans les hybridations, ne détruit pas lesdites hybridations formées, et ne détache pas les premières molécules fixées sur le support. Un exemple de lavage est donné dans les exemples ci-dessous. Cette étape de lavage permet d'obtenir l'échantillon de mesure utilisé pour mesurer l'absorption par la méthode photothermique choisie.

Selon le procédé de l'invention, lorsque la méthode photothermique choisie est une méthode de déflexion photothermique, on éclaire l'échantillon, comprenant par exemple des acides nucléiques, avec un faisceau lumineux appelé faisceau pompe et l'absorption

r f

Š

سون د ژ

ķ,

20

25

30

10

du faisceau pompe par l'échantillon est détectée par la réfraction ou la réflexion d'un faisceau sonde.

Le faisceau pompe peut être par exemple un laser pulsé, ou un laser continu modulé en intensité. Il a de préférence une longueur d'onde d'émission dans la bande d'absorption de l'échantillon, par exemple dans celle des acides nucléiques lorsqu'il s'agit de détecter une hybridation d'acides nucléiques.

Selon l'invention, le faisceau sonde a de 10 préférence une longueur d'onde qui n'est pas absorbée par le substrat ni par les molécules en présence.

Selon l'invention, le faisceau pompe peut être un faisceau d'un laser choisi parmi un laser argon continu à 275 nm, ou un laser YAG quadruplé de longueur d'onde 266 nm. Le faisceau pompe peut également être fourni par une source polychromatique, par exemple une lampe à vapeur de mercure, si le spectre d'émission de la source et son intensité permettent d'obtenir suffisamment de signal pour la détection.

Le faisceau sonde est dirigé à proximité de la portion d'échantillon éclairée par le faisceau pompe. Par ailleurs, le faisceau sonde peut être identique ou différent du faisceau pompe. Le faisceau sonde est de préférence à faisceau laser, par exemple celui d'un laser hélium à 633 nm.

La position relative des faisceaux sonde et pompe définit la configuration employée. Par exemple, le faisceau sonde peut traverser un ou plusieurs des milieux suivants : l'échantillon, par exemple les oligonucléotides, le support solide, ou le milieu environnant, par exemple, un liquide ou de l'air.

4

1

嘲

*

10

15

25

30

11

L'orientation du faisceau sonde par rapport au faisceau pompe peut être choisie à loisir, par exemple en fonction de l'encombrement mécanique et/ou pour optimiser la sensibilité en cherchant le maximum d'absorption en fonction de l'angle d'incidence.

Selon l'invention, les faisceaux sonde et pompe peuvent se croiser.

Selon l'invention, les faisceaux sonde et pompe peuvent être disposés dans une configuration transverse ou dans une configuration sensiblement colinéaire. Dans la configuration transverse, les faisceaux sonde et pompe se croisent et sont perpendiculaires. Cette configuration est représentée schématiquement sur la figure la annexée. Dans la configuration sensiblement colinéaire, les faisceaux pompe et sonde se croisent mais sont presque colinéaires. La figure la annexée est une représentation schématique de la configuration colinéaire.

Sur ces figures, la référence 1 indique le 20 faisceau pompe, la référence 3 le faisceau sonde dans la configuration transverse, la référence 5 le faisceau sonde dans la configuration sensiblement colinéaire et la référence 7 l'échantillon de mesure, positionné sur le support solide.

La réflexion ou la réfraction du faisceau sonde peut être détectée au moyen d'une photodiode multi-élément, par exemple d'un détecteur à deux ou quatre quadrants, d'une barrette ou d'une matrice, ou à l'aide d'une photodiode simple, soit partiellement recouverte par un cache ou couteau, soit ne recevant qu'une partie du faisceau sonde.

ž

なが

4

桶

7.4

5

10

15

20

25

30

12

Dans le cas d'une photodiode simple, un autre détecteur peut être nécessaire, afin de dissocier les variations d'absorption de l'échantillon des variations éventuelles de puissance du faisceau pompe.

La figure 2 est une illustration schématique de différentes configurations de détection de la déviation du faisceau sonde. Sur cette figure, -A- représente schématiquement un détecteur 9 bi-quadrant et un spot 11 formé par le faisceau sonde sur le détecteur, -B- représente un détecteur quatre quadrants, -C- représente un détecteur matriciel, -D- représente une photodiode simple partiellement recouverte d'un cache 13, et -E- représente un photodétecteur désaxé.

obtenir une sensibilité suffisante, Pour la déflexion du faisceau sonde induite par l'absorption d'une partie du faisceau pompe par l'échantillon, par exemple par les oligonucléotides, est de préférence distinguée variations parasites des dues l'environnement, telles variations que les de température du laboratoire. Pour cela, le faisceau pompe peut être marqué temporellement, soit par une modulation s'il est continu, soit par son fonctionnement impulsionnel. La maîtrise fréquence de modulation ou de la possibilité d'obtenir signal de référence permet préférentiellement la déflexion due à l'échauffement engendré par l'absorption partielle du faisceau pompe.

Quelle que soit la configuration des faisceaux utilisés, l'information obtenue est locale et concerne une zone autour du point d'impact du faisceau pompe sur

4

67

70

vi

. :

T.

20

25

30

13

l'échantillon, comprenant par exemple des acides nucléiques.

La taille de cette zone peut être fixée par les paramètres expérimentaux tels que la dimension du faisceau pompe au niveau du point d'impact sur l'échantillon ou sa fréquence de modulation, et par le comportement thermique du support, de l'échantillon et du milieu ambiant. Ceci est dû notamment à la diffusion de la chaleur dans ces différents milieux.

10 L'information étant locale, l'appareil de détection peut être couplé à un système de déplacement du support solide relativement au faisceau pompe.

L'ensemble permet alors de comparer les valeurs de déviation du faisceau sonde d'un point à l'autre de l'échantillon, en particulier le signal peut être représenté sous forme de cartographie.

Par un point de l'échantillon, on peut par exemple comprendre une zone de reconnaissance moléculaire, c'est-à-dire une portion du support qui présente à sa surface des molécules présentant une propriété de reconnaissance d'un type donné de molécules cibles. Le support solide est donc associé à un échantillon, luimême constitué de plusieurs points ou zones de reconnaissance. Les supports sont alors des cupports fonctionnalisés.

Dans le cas des acides nucléiques, chacune de ces zones de reconnaissance est associée à une seule sorte de molécule de capture qui est préférentiellement, mais pas de manière limitative, différente des autres zones de reconnaissance qui constituent le même échantillon. Ainsi, il est possible soit d'augmenter la taille de

λ,

×,4

部

Ġ

4.7

5

15

20

25

chaque zone de reconnaissance, soit d'avoir plusieurs zones de reconnaissance associées à la même sorte de molécule de capture, et ce dans le but d'augmenter le signal à détecter.

Lorsque le signal est représenté sous la forme de cartographie, on a alors la mesure de plusieurs zones de reconnaissance, qui correspondent à plusieurs molécules cibles hybridées ou non sur les molécules de capture.

De plus, une ou plusieurs de ces zones de reconnaissance peuvent être affectés à un ou plusieurs échantillons de calibration évoqués précédemment.

est nécessaire, Lorsque cela le signal de déviation peut être converti en valeur d'absorption par d'un échantillon de l'intermédiaire exemple par échantillon de calibration. Cet référence ou échantillon de référence, dont l'absorption est connue et stable, peut faire l'objet d'une mesure de déflexion photothermique dans les mêmes conditions expérimentales que pour l'échantillon. La valeur obtenue permet par exemple de calculer un coefficient de conversion du signal électrique mesuré en niveau d'absorption.

Enfin, lorsque la méthode photothermique est une méthode de lentille thermique, on utilise un faisceau incident qui peut être un faisceau laser choisi parmi un laser argon continu à 275 nm, ou un laser YAG quadruplé de longueur d'onde 266 nm.

La méthode de lentille thermique est intéressante car le montage est plus simple.

30 En effet, dans ce cas, il n'y a qu'un seul laser qui fait office de laser sonde et de laser pompe. Après

4.4

32

1

/h

S. 2.5

5

10

15

20

25

30

15

interaction avec l'échantillon, le point de focalisation est modifié. La mesure consiste simplement à mesurer le changement du flux lumineux au point initial. Le faisceau pompe peut être utilisé soit en transmission, c'est-à-dire à travers l'échantillon, soit en réflexion.

L'originalité de l'invention repose donc notamment sur le fait que jamais une technique photothermique n'a été utilisée pour la détection d'une reconnaissance d'une hybridation exemple moléculaire par solide. un support d'oligonucléotides sur généralement, aucune méthode basée sur la mesure de variation d'absorption n'a été utilisée pour ce type de détection sur support.

Le procédé de la présente invention présente notamment l'avantage de ne nécessiter aucune étape de marquage ni marqueur. Il peut être utilisé par exemple avantageusement pour un test diagnostique par une détection d'hybridation d'acides nucléiques. Cette utilisation sera illustrée dans les exemples d'application ci-dessous.

De plus, il permet de détecter des absorptions et des variations d'absorption très faible, par exemple de quelques dixièmes de parties par million.

La présente invention se rapporte également à un dispositif pour la mise en oeuvre du procédé de l'invention, ledit dispositif comprenant les éléments suivants :

- un moyen de positionnement du support solide,

sţ.

.

rit.

美

أونب

5

20

- un moyen d'éclairage dudit support,
- un moyen de détection de l'absorption de la lumière par l'échantillon porté par le support, lorsqu'il est éclairé par ledit moyen d'éclairage, et
- un moyen de positionnement dudit moyen d'éclairage et dudit moyen de détection.

Selon l'invention, le moyen de positionnement du support peut être tout moyen connu de déplacement précis dudit support par exemple des platines de translation et de rotation micrométrique par exemple de la marque de commerce MicroContrôle. Ces moyens peuvent être motorisés afin de permettre une automatisation notamment pour une cartographie.

Selon l'invention, les moyens d'éclairage de l'échantillon et de détection de l'absorption de la l'échantillon peuvent être lumière par notamment en fonction de la méthode photothermique et de la reconnaissance utilisée, du support moyen d'éclairage de moléculaire à détecter. Le l'échantillon peut être par exemple un faisceau pompe tel qu'il est défini précédemment.

Lorsqu'il s'agit d'une méthode de déflexion photothermique, le moyen de détection de l'absorption peut comprendre un faisceau sonde et des moyens de détection de la réfraction ou de la réflexion d'un faisceau sonde. Ces moyens sont décrits ci-dessous et dans les exemples suivants.

Lorsqu'il s'agit d'une méthode de lentille thermique, le moyen de détection peut comprendre un

Çij

100 C

45.

تدن

44

5

10

20

25

faisceau sonde et un diaphragme placé au point de focalisation.

Selon l'invention, les moyens de positionnement des moyens d'éclairage et de détection précités peuvent être des moyens tels que ceux précités pour le positionnement du support.

D'autres éléments de l'invention et avantages apparaîtront encore à la lecture de la description et des exemples qui suivent en référence aux dessins en annexe, donnés bien entendu à titre illustratif et non limitatif.

Brève description de l'annexe et des figures

- La liste des séquences illustrant l'exemple 4 est donnée dans l'annexe.
 - la figure 1 est une illustration schématique des configurations transverse (figure 1a) et colinéaire (figure 1b) des faisceaux pompe et sonde dans une détection par déflexion photothermique selon le procédé de l'invention;
 - la figure 2 est une illustration schématique de différentes configurations de détection de la déviation du faisceau sonde;
 - la figure 3 est une illustration schématique d'une mesure de l'absorption d'un échantillon par la méthode de déflexion photothermique selon l'invention;

18

- la figure 4 est un schéma illustrant un dispositif pour la mise en oeuvre du procédé de la présente invention;
- la figure 5 est un graphique illustrant des résultats de mesure de l'absorption d'un échantillon constitué d'acides nucléiques selon le procédé de la présente invention;
- 6 est cartographie figure une détection selon le procédé de la présente invention réalisée sur un échantillon 10 rangées plots deux de comportant d'oligonucléotides ;
 - les figures 7a et 7b sont des histogrammes qui représentent le nombre de pixels de la cartographie de la figure 6.

Exemples

Exemple 1 : méthode de mesure

细粒

1

e Ì

7

5

15

25

30

Le système utilisé selon l'invention est basé sur la déflexion photothermique en configuration transverse.

La figure 3 en annexe est une illustration schématique de principe d'une mesure de l'absorption d'un échantillon par la méthode de déflexion photothermique selon l'invention.

Sur cette figure, le faisceau pompe 15 est issu d'un laser argon continu à 275 nm (COHERENT de type INOVA 40 (marque de commerce), il est focalisé sur l'échantillon 7 à l'aide d'un miroir sphérique (non représenté), le diamètre du spot (non représenté) est

Ϋ́

....

. 9

Ž,

12

5

10

19

d'environ 70 microns à la surface de l'échantillon 7. La longueur d'onde du faisceau pompe est choisie de manière à permettre la détection de l'hybridation d'acides nucléiques. La puissance du faisceau pompe est de 300 mW en sortie du laser.

Le faisceau sonde 17 est celui d'un laser Hélium-Néon à 633 nm. La longueur d'onde de ce faisceau sonde est indifférente. Selon l'invention, une longueur d'onde éloignée de celle du faisceau pompe permet d'obtenir un meilleur rapport signal sur bruit.

La détection de la déflexion est effectuée à l'aide d'un détecteur quatre quadrants -B- (voir figure 2) suivi d'une électronique d'amplification et de soustraction (non représentée). La référence 17a indique le faisceau sonde dévié par déflexion photothermique. L'angle θ indique l'angle d'incidence du faisceau pompe par rapport à la normale 20 à l'échantillon (indiquée en trait mixte).

Un filtre interférentiel (non représenté)
20 sélectionnant la longueur d'onde du faisceau sonde peut
être placé devant le détecteur quatre quadrants afin
d'éviter l'influence d'une lumière parasite provenant
du faisceau pompe modulé.

Dans le dispositif de la présente invention, le la la ser sonde, le détecteur quatre quadrants et l'électronique associée peut faire partie intégrante d'une cellule de mesure commerciale par exemple celle de la société ALIS. Le signal issu de cette cellule est envoyé vers une détection synchrone.

30 Le faisceau pompe peut être modulé grâce à un disque à fente mécanique, appelé aussi ci-après chopper

ě

À,

1

4

Ų,

υ.

5

10

15

20

25

mécanique, dont la fréquence est réglable. Le signal de commande du chopper sert de référence à la détection synchrone. La fréquence est de 157 Hz. Le signal mesuré est obtenu à la sortie de la détection synchrone (amplitude du signal de déviation à la fréquence de modulation du faisceau pompe).

Le positionnement de l'échantillon et des deux faisceaux les uns par rapport aux autres est assuré par des platines de translation et de rotation (marque de commerce Micro-Contrôle, dont certaines sont motorisées permettre une de automatisation pour par exemple d'une biopuce, dans cartographie, phases réglage. Les réglages certaines du effectués automatiquement afin de maximiser le signal de déflexion dans un plan orthogonal à l'échantillon contenant le faisceau sonde. Lors des cartographies, si cela est nécessaire, un déplacement correctif est effectué dans une direction orthogonale aux axes balavage de la cartographie afin de garantir conservation d'un positionnement relatif correct cours de la cartographie. Ce déplacement correctif est déterminé automatiquement dans une étape préliminaire de mesure. L'angle d'incidence du faisceau pompe par rapport à la normale à l'échantillon, et l'orientation de la cellule par rapport à l'échantillon, peuvent être réglables. Les positions et orientations relatives des faisceaux sonde et pompe peuvent être également réglables indépendamment.

Un schéma d'un dispositif selon l'invention est 30 représenté sur la figure 4 annexée. Sur cette figure, un obturateur, non représenté sur le schéma, permet de

PCT/FR00/02703 WO 01/23867

×

¥.

鬱

44

Ý

10

15

25

21

pendant les phases le faisceau pompe déplacement et de le rétablir pendant un laps de temps bien déterminé après un temps d'attente choisi pour permettre la stabilisation du montage après déplacement. La référence 19 indique un laser argon à 275 nm, la référence 21 des miroirs de positionnement du faisceau laser, la référence 23 indique un chopper mécanique, la référence 25 le faisceau laser après son passage à travers le chopper, la référence 27 un miroir de focalisation et la référence 31 l'échantillon de mesure.

La référence 34 constitue la cellule de mesure dans laquelle sont intégrés le laser sonde 32 et la diode à quatre quadrants 33.

La répétabilité du positionnement de l'échantillon peut être assurée par exemple par une autocollimatrice qui n'est pas représentée sur schéma. L'ensemble du dispositif de mesure peut être piloté par une station de travail, qui commande les 20 déplacements et fait l'acquisition des signaux de déviation dans deux directions orthogonales.

Dans ce mode de réalisation, la déviation esc mesurée suivant une direction parallèle au plan de l'échantillon et suivant une direction orthogonale à celui-ci. C'est cette dernière qui constitue le signal utile. Le signal électronique fourni par la détection synchrone peut être utilisé tel quel par comparaison d'un point à un autre de l'échantillon.

également le convertir en valeur peut On d'absorption en effectuant une mesure de référence sur 30 un échantillon réputé stable dans le temps et sous flux

22

mesurable laser, dont l'absorption est au spectrophotomètre \sim t se situe dans la gamme de de de déflexion linéarité đu banc mesure photothermique.

5

54

8

44

î21

Exemple 2 : Préparation des supports fonctionnalisés :

Les molécules choisies dans cet exemple sont des acides nucléiques, en particulier des oligonucléotides.

La réalisation des couches minces biologiques pour 10 former l'échantillon de mesure selon le procédé de la présente invention peut par exemple comporter deux étapes :

- 1) fonctionnalisation du substrat, et
- 2) greffage des oligonucléotides.

15

20

25

30

Fonctionnalisation du substrat

Le support choisi est en silice. Les oligonucléotides ne pouvant pas établir de liaison covalente avec ce type de matériau, ce dernier est fonctionnalisé. La fonctionnalisation du support a pour objet de modifier la surface du substrat afin d'y introduire des groupements réactifs qui permettront le greffage des oligonucléotides.

Cette étape requiert, par exemple, un premier traitement du support par exemple par un mélange sulfochromique puis une silanisation. Le traitement par le mélange sulfochromique peut être réalisé au moyen d'une solution saturée d'oxyde de chrome dans de l'acide sulfurique à 95%. Il a pour objectif d'éliminer les contaminants organiques présents sur le support et de générer des groupements silanols. La silanisation

23

est ensuite réalisée par les techniques classiques de silanisation, par exemple par incubation du support dans une solution de toluène, 1%. aminopropyldiméthylethoxysilane (AMPMES) Durant cette étape, les silanes réagissent avec groupements silanols générés au cours du traitement par le mélange sulfochromique. Il en résulte la formation d'une couche de silane porteuse de groupements amine lesquels il est possible de greffer oligonucléotides.

Greffage des oligonucléotides

ż

TOTAL STREET

4

Ç4

17.

4

5

10

15

20

25

Les oligonucléotides, qui constituent les molécules de capture, sont greffés sur le support soit directement, soit par l'intermédiaire d'une molécule d'avidine.

Dans ce dernier cas, une molécule d'avidine est préalablement greffée sur le silane par l'intermédiaire d'un agent de couplage, le phénylène-diisothiocyanate (PDC). L'avidine présente une forte affinité pour une petite molécule : la biotine. Elle peut reconnaître et fixer très fortement un oligonucléotide porteur d'une biotine. Le support est donc incubé dans une solution de diméthylformamide/pyridine 10% PDC 0,2%. Après lavage et séchage du support, l'avidine est déposée sous forme de gouttes de quelques millimètres de diamètre sur le support. Au même endroit est déposé l'oligonucléotide porteur d'une biotine.

24

Exemple 3 : Utilisation des supports fonctionnalisés

Cette étape consiste à effectuer l'hybridation d'acides nucléiques ou de fragments de ceux-ci, qui constituent les molécules cibles présente dans la solution à tester. Elle consiste essentiellement en deux étapes :

- 1) hybridation des acides nucléiques (dans l'expérience décrite, un oligonucléotide complémentaire), et
- 10 2) lavage des acides nucléiques non hybridés.

Bien entendu préalablement à ces étapes et dans le cas particulier des acides nucléiques, il peut y avoir nécessité à effectuer d'autres étapes préparatoires pour obtenir la solution à tester. Ces étapes peuvent être des étapes d'extraction, d'amplification et de clivage.

Extraction

15

編

4,4

(2)

٧ï٧

20 Cette extraction est réalisée de manière tout à fait classique. En fait, on peut utiliser n'importe permettant guelle technique d'extraction d'ADN, d'obtenir du matériel susceptible d'être ultérieurement amplifié par un procédé d'amplification. Ces techniques 25 de lyse des cellules, avec extraction puis purification acides nucléiques sont habituellement celles recommandées analyses génétiques, pour des techniques rapides utilisant des produits commerciaux, tels que QIAmp Blood Kit (Marque déposée) de QIAGEN 30 S.A.

ij,

ŧ.

Ŷ,

A STONE

2

1

Amplification

Ainsi, il peut être judicieux d'augmenter nombre de molécules cibles en amplifiant le signal. De très nombreuses techniques d'amplification existent. L'état de la technique décrit des méthodes permettant 5 d'amplifier des séquences nucléotidiques utilisant des amorces spécifiques de ces séquences à amplifier. Ainsi d'acide nucléique amplifier un fragment peut d'acides d'une préparation d'intérêt sein au nucléiques. De nombreuses techniques utilisent des 10 oligonucléotides complémentaires de la séquence cible servant d'amorces pour l'élongation par une polymérase.

Pour l'amplification des ADN, il existe la PCR (Polymerase Chain Reaction), telle que décrite dans les brevets US-A-4,683,195, US-A-4,683,202 et US-A-4,800,159, la LCR (Ligase Chain Reaction), exposée par exemple dans la demande de brevet EP-A-0.201.184, ou la RCR (Repair Chain Reaction), décrite dans la demande de brevet WO-A-90/01069.

- 20 Pour l'amplification des ARN, plusieurs techniques ont aussi été décrites dans différents documents. Ces techniques sont les suivantes :
 - 3SR (Self Sustained Sequence Replication) avec la demande de brevet WO-A-90/06995,
- NASBA (Nucleic Acid Sequence-Based Amplification) avec la demande de brevet WO-A-91/02818,
 - SPSR (Single Primer Sequence Replication) avec le brevet US-A-5,194,370, et
- TMA (Transcription Mediated Amplification) avec le 30 brevet US-A-5,399,491.

26

Clivage

10

15

20

25

30

8

3.0

1

....

Le clivage peut également être judicieux car le produit des amplifications peut être constitué d'acides nucléiques de grandes tailles. Ainsi, lorsque l'on hybride de tels acides nucléiques cibles sur les duplex formés molécules de capture, hybridation avec les acides nucléiques cibles sont peu le stables. C'est également cas lorsque polynucléotides sont utilisés en tant que sondes de détection. Les raisons peuvent être dues à la gêne stérique ou au manque de spécificité entre la molécule de capture, qui a été synthétisé, et sa molécule cible qui n'est pas forcément de même taille. Il va donc y avoir une perte quantitative et qualitative du signal.

La gêne stérique peut être le fait, non seulement, de la longueur de l'acide nucléique, mais également de la conservation de l'existence ou de structures secondaires. Le clivage permet de détruire structures et ainsi d'optimiser l'hybridation. Cette gêne stérique joue un rôle particulièrement important dans le cas de l'hybridation sur des surfaces contenant des sondes de capture à forte densité, par exemple les puces à ADN mises au point par la société Affymetrix ("Accessing Genetic Information with High-Density DNA arrays", M. Shee et al., Science, 274, 610-614. "Lightoligonucleotide arrays for rapide sequence analysis", A. Caviani Pease et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 1994, 91, 5022-5026). Dans cette technologie, les sondes de capture sont généralement de tailles réduites, autour de vingt nucléotides.

10

15

20

33

4 "

¢.

40

En ce qui concerne le clivage des acides nucléiques, de nombrauses méthodes sont décrites dans l'état de la technique. Premièrement, le clivage peut être enzymatique, c'est-à-dire que la fragmentation des acides nucléiques peut être réalisée par des nucléases (DNases ou RNases). On génère alors des fragments de petites tailles avec des extrémités 3'-OH, 5'-OH, 3'-phosphate, 5'-phosphate.

Deuxièmement, le clivage peut être chimique. Par exemple dans le cas des ADN, on peut effectuer la dépurination ou la dépyrimidination des ADN, qui sont alors clivés en présence d'une base par un mécanisme dit de « β -élimination ». Le clivage des ADN peut être réalisé par des mécanismes d'oxydation, d'alkylation, d'addition de radicaux libres entre autres. Pour cliver les ARN, on utilise des cations métalliques souvent associés à des molécules organiques utilisées comme catalyseurs chimiques, par exemple l'imidazole. Ce clivage est préférentiellement réalisé en milieu alcalin et génère des fragments avec des extrémités 3'-phosphate.

Hybridation

Le support sur lequel sont greffés les oligonucléotides est alors incubé dans une solution contenant l'oligonucléotide complémentaire par exemple une solution SSPE 6X + Triton X-100 à 0,05% + cible à 20 nM; 30 min. à 35°C.

28

Lavage des acides nucléiques non hybridés

Après hybridation, les acides nucléiques n'ayant pas hybridés sont éliminés par lavages dans la même solution SSPE 6X + Triton X-100 0,05%.

Juste avant la détection selon le procédé de la présente invention, les échantillons sont sortis de leur solution de lavage, passés rapidement sous l'eau pour éliminer le tampon en prenant garde de ne pas "déshybrider" les acides nucléiques, et séchés à l'air.

10

15

20

25

30

e,vê

ايج

4.

5

Résultats

Une cartographie est réalisée sur un échantillon comportant deux rangées de plots d'oligonucléotides. Chaque plot fait environ trois millimètres de diamètre. Les plots de la rangée inférieure comportent des 32mères hybridés oligonucléotides par complémentaire alors que ceux de la rangée supérieure autre oligonucléotide comportent un 32mères, complémentaire. Le pas de cartographie est de 250 microns.

Le temps de mesure est de 5 secondes par point dont une seconde avant ouverture de l'obturateur. Le point de mesure est donc illuminé pendant 4 secondes. Les mesures sont effectuées aussi rapidement que possible pendant cette durée. Le délai visé entre chaque mesure est d'un dixième de seconde. En chaque point de mesure, on dispose donc d'un signal dépendant du temps. L'allure de la variation du signal en fonction du temps est représentée par la courbe sur la figure 5 annexée.

**

の対象が

ø

ì,

7

5

10

15

20

Sur cette figure, sur l'ordonnée, S représente le signal en unité d'absorbance, et sur l'abscisse, t représente le temps en secondes.

Le signal comporte une période de bruit de fond, avant ouverture de l'obturateur, suivie d'une montée Lorsqu'un maximum après l'ouverture. atteint, le signal mesuré redescend, traduisant en cela l'évolution de l'échantillon au point de mesure. Pour comparer les signaux obtenus en chaque point de la cartographie, il a été préférable d'extraire de chaque signal une valeur qui puisse être affichée sous forme de cartographie. Cette valeur peut être par exemple le maximum mesuré ou la valeur à un temps de mesure donné. Il est également possible d'ajuster une fonction bien choisie à chaque signal temporel et choisir comme valeur représentative l'un des paramètres d'ajustement de la fonction ou le maximum de celle-ci. Après cette phase de traitement, le résultat est affiché sous forme de cartographie.

nous avons obtenue cartographie que La expérimentalement est donnée sur la figure 6 en annexe. Il s'agit des maxima du signal mesuré en chaque point de la cartographie, maxima ayant lieu pour t proche de cette cartographie, Sur les 1,5 seconde. 25 d'oligonucléotides, hybridés ou non, se distinguent parfaitement du fond dont l'absorption est beaucoup plus faible. Les plots de la colonne de droite, couleur bleu clair sur la cartographie, ont absorption plus faible que ceux de la colonne de gauche, de couleur verte à jaune sur la cartograhie; 30 les rectangles noirs correspondent à des zones non cartographiées, car il y a eu un décalage manuel du support pendant l'acquisition de la cartographie pour mieux voir les plots de la colonne de droite. L'observation de la cartographie suffit donc pour déterminer si un plot d'oligonucléotide est hybridé ou non.

Les histogrammes des figures 7a et 7b en annexe représentent le nombre de pixels de la cartographie (axe des ordonnées) pour une intensité de signal donnée (axe des abscisses), à deux échelles différentes pour les ordonnées. On voit clairement apparaître trois l'absorption du fond, modes, correspondant à oligonucléotides non hybridés, et des oligonucléotides hybridés. Ces modes sont bien séparés ce qui permet méthodes de d'utiliser des traitement permettant de reconnaître automatiquement les plots hybridés ou non. Un simple seuillage permet par exemple de ne conserver que les plots hybridés et quelques points absorbants aisément distingués des plots de mesure.

Exemple 4 : Test diagnostique

بلز

利

Š

(A)

11.15

5

10

15

20

25

30

Une partie importante de la composante génétique de la susceptibilité à la polyarthrite rhumatoïde a pu être associée aux gènes HLA-DRB, codant pour la chaîne b des molécules HLA-DR impliquées dans la présentation des peptides aux lymphocytes T, fonction pivot au cœur des mécanismes de régulation de la réponse immunitaire. Il a été montré plus précisément que la présence d'une séquence particulière de cinq acides aminés, correspondant aux positions 70 à 74 de la troisième

...

1

É

-3

5

10

15

20

25

région hypervariable des molécules HLA-DRb1, était retrouvée pour différents allèles rapportés comme étant associés à la polyarthrite rhumatoïde. L'implication de cet « épitope partagé » correspondant aux séquences QKRAA ou QRRAA ou RRRAA (code à une lettre des acides aminés) est désormais bien documentée.

Toutefois, si ce groupe d'allèles DRB1*04 est effectivement associé à la polyarthrite rhumatoïde, tous les allèles actuellement connus (DRB1*0401 à DRB1*0427) ne sont pas forcément associés à cette maladie. Il peut en résulter que si l'on se limite à un typage du groupe d'allèles DRB1*04, en fonction des allèles présents, on pourra obtenir, outre de vrais positifs ou de vrais négatifs, des faux positifs qui vont alarmer inutilement le médecin et le patient.

Dans le cas d'une technique de biologie moléculaire (analyse des allèles DRB1 : résultats rendus selon la nomenclature DRB1*01 à DRB1*10), le clinicien s'intéresse essentiellement à la présence d'allèle(s) DRB1*04.

En cas de résultats suggérant une prédisposition à la maladie, un deuxième test est généralement pratiqué, utilisant une technique de biologie moléculaire dite de haute résolution uite de sous-typage du DR4, pour préciser l'allèle DRB1*04 (DRB1*0401 à 0427 selon la nomenclature officielle en 1998), seuls les allèles DRB1*0401, 0404, 0405 et 0408 étant rapportés comme étant associés à la maladie.

32

Extraction

L'extraction est effectuée par des produits commerciaux évoqués précédemment, tels que QIAmp Blood Kit (Marque déposée) de QIAGEN S.A.

5

10

3

-73

4

2

Amplification

Cette amplification concerne le locus HLA-DR, incluant la région de l'exon 2 qui correspond aux codons 5 à 94 selon la nomenclature officielle, des gènes HLA-DRB. Le tableau 1 ci-dessous décrit les amorces utilisées lors de l'amplification par PCR de ce locus précédemment décrit. Il donne également l'ensemble des conditions physico-chimiques permettant la réalisation de cette amplification.

15

Amorces	P1 (amorce 5'-DR): CCG GAT CCT TCG TGT CCC CAC AGC			
	ACG (5'>3')			
	P2 (amorce 3'-DR): TCG CCG CTG CAC TGT GAA G (5'>3')			
Mélange	- tampon 10X TEMAG (*): 10 μl			
réactionnel	dNTPs (20 mM) : 1 μl (0.2 mM final)			
	P1 (30 μM): 0.8 μl (0.25 μM final)			
	P2 (30 μM) : 0.8 μl (0.25 μM final)			
	AmpliTaq (5 U/μ1) : 0.5 μ1 (2.5 U)			
	ADN: 100-500 ng			
	- H ₂ O : QSP 100 μl			
Programme	(5 min à 96°C) + 10 x (10 sec à 98°C + 30 sec à 65°C + 30 sec à			
d'amplification	72° C) + 30 x (20 sec à 96°C + 30 sec à 65°C + 30 sec à 72°C)			

Tableau 1 : amplification simultanée de la région d'intérêt HLA-DR

20 (*) : Tampon 10% TEMAG : 500 mM Tris-HCl pH 8.8 , 150 mM Sulfate Ammonium, 15 mM MgCl $_2$, 500 μ M EDTA, 0.1 % gélatine

33

Dans cet exemple, la distance séparant les deux amorces P1 et P2 est choisie pour être suffisamment courte pour ne pas avoir à effectuer de clivage. Bien entendu, si les amplicons réalisés le nécessitent, cette fragmentation des acides nucléiques peut être effectuée selon les moyens et conditions exposés plus haut.

Préparation des supports fonctionnalisés

- 10 Pour pouvoir réaliser une étude de prédisposition génétique à la polyarthrite rhumatoïde, il y a lieu d'utiliser un ensemble de réactions d'hybridation mettant en œuvre un jeu de sondes oligonucléotidiques permettant l'analyse précise d'allèles ou de groupes
- d'allèles HLA-DRB1 et HLA-B*27. Le tableau 2 décrit l'ensemble des sondes qui est utilisé pour la détection de ces deux maladies. Les indications qui sont données de la gauche vers la droite sont les suivantes :
 - la référence de la sonde attribué dans la nomenclature HLA,
 - le numéro de la séquence attribué dans ce document,
 - le gène HLA concerné,

20

4.

- la séquence constituant cette sonde, et
- la localisation des codons (trois nucléotides) sur 25 les gènes HLA.

4

145

Sonde	SEQ ID	Gène	Séquence (5'>3')	Localisation
50	NO	HLA	Sequence (5 2 3)	(codons)
C +	1	DR	TTC GAC AGC GAC GTG GGG	40-45
C -	2	-	TAT GAA ACT TAT GGG GAT AC	-
4	3	DR	GAT ACT TCT ATC ACC A	29-34
QK71	4	DR	GAG CAG AAI CGG ICC GAG CAG AAG CGG GCC	69-73
IDE71	5	DR	CTG GAA GAC GAI CGG CTG GAA GAC GAG CGG	68-72
E74	6	DR	AGC AIA IGC IGG ICI AII AGC AGA GGC GGG CCG AGG	69-75
QR71	7	DR	CAG AGG CGI GII ICI GTG CAG AGG CGG GCC GCG GTG	70-75
S57	8	DR	GCC TAG CGC CGA GTA	55-60
ı	11	DR	TGG CAG CTT AAG TTT GAA	9-14
52	12	DR	TAC TCT ACG TCT GAG T	10-15
2	13	DR	CAG CCT AAG AGG GAG TG	10-15
7+9	14	DR	IAG GTI GAC AIC GTG TGC CAG GTG GAC ACC GTG TGC	74-79
10	15	DR	GGA GGA GGT TAA GTT	8-13
8+12	16	DR	CTC TAC GGG IGA GT CTC TAC GGG TGA GT	10-15
3	19	DR	CCG GGT GGA CAA CIA C CCG GGT GGA CAA CTA C	73-78

Tableau 2 : Sondes oligonucléotidiques

Pour certaines sondes, une deuxième séquence en caractères italiques précise la séquence naturelle, c'est-à-dire uniquement constituée des quatre nucléotides adénosine (A), thymine (T), guanine (G) et cytosine (C). Les autres séquences reprennent les mêmes nucléotides à l'exception de la substitution de certains par des nucléotides différents. Dans le cas présent, il s'agit de l'inosine. L'utilisation des inosines permet d'améliorer encore la spécificité des sondes vis-à-vis des séquences auxquelles elles vont

 γ_i

3-

s'hybrider. La spécificité des sondes de captures est bien précisée dans le tableau 3 ci-après.

Sonde	SEQ ID NO	Spécificité
C +	1	Tous les DRB1*
C-	2	Aucun
4	3	DRB1*04
QK71	4	DRB1*0401, allèle possédant le motif QKRAA correspondant à l'épitope partagé
IDE71	5	DRB1*0402
E74	6	DRB1*0403, 0406 et 0407
QR71	7	DRB1*0101, 0404, 0405, 0408 et 1402, allèle possédant le motif QRRAA correspondant à l'épitope partagé
S57	8	DRB1*0405
1	9	DRB1*01
52	10	DRB1*03, 11, 13 et 14
2	11	DRB1*02
7+9	12	DRB1*07 et 09
10	13	DRB1*10
3	14	DRB1*03
8+12	15	DRB1*08 et 12

5

Tableau 3 : Spécificités principales des molécules ou sondes de capture

Ces sondes sont ensuite mises en place sur le support solide comme évoquées précédemment. Bien entendu pour faciliter l'analyse ultérieure, il convient de positionner chaque type de sonde sur un point ou une zone de reconnaissance.

Dans le cas présent. il y a nécessité d'avoir quinze zones de reconnaissance différentes, en incluant les contrôles, qu'ils soient positif ou négatif. Il est également possible d'effectuer d'autres tests sur un même support solide, il suffit pour cela d'augmenter le nombre de zones de reconnaissance.

Zones de reconnaissance		Zones de reconnaissance		
C +	SEQ ID NO 1	1	SEQ ID NO 9	
C -	SEQ ID NO 2	52	SEQ ID NO 10	
4	SEQ ID NO 3	2	SEQ ID NO 11	
QK71	SEQ ID NO 4	7	SEQ ID NO 12	
IDE71	SEQ ID NO 5	10	SEQ ID NO 13	
E74	SEQ ID NO 6	8+12	SEQ ID NO 14	
QR71	SEQ ID NO 7	3	SEQ ID NO 15	
S57	SEQ ID NO 8			

Tableau 4 : Organisation des différentes zones de reconnaissance sur le support solide

10

15

20

:10

9

...

Il y a un contrôle positif (SEQ ID NO 1), qui permet de détecter tous les allèles du gène DRB1*, ce qui permet de contrôler que l'amplification a bien concerné la région d'intérêt comprise entre les amorces P1 et P2 décrites dans le tableau 1. Le contrôle négatif (SEQ ID NO 2) n'a pas d'objectif diagnostic, il n'est présent que pour répondre à certaines normes. Cette séquence n'est absolument pas spécifique du HLA, et correspond à une séquence aléatoire non retrouvée chez les gènes HLA.

La SEQ ID NO 3 permet le typage de l'ensemble des allèles qui constitue le groupe DRB1*04. Elle permet

37

l'identification de tous les allèles DRB1*04, allèles appartenant au groupe défini par des techniques de typage HLA par sérologie, comme le groupe DR4. Il s'agit d'une sonde à faible résolution, c'est-à-dire que de nombreux allèles peuvent être reconnus par celle-ci.

Les SEQ ID NO 4 à 8 permettent, quant à elles, le sous-typage de certains des allèles qui constituent le groupe DRB1*04, en précisant le ou les allèles partageant une séquence particulière. Il s'agit de sondes à haute résolution, c'est-à-dire que quelques allèles, voire un seul, peuvent être reconnus par une de ces sondes.

Toutes ces sondes sont utilisées pour détecter les allèles possédant l'épitope partagé associés à la prédisposition génétique à la polyarthrite rhumatoïde. Plus particulièrement, les sondes SEQ ID NO 4 et 7 permettent de détecter les allèles associés à la susceptibilité à la polyarthrite rhumatoïde, et les sondes SEQ ID NO 5 et 6 permettent de détecter les allèles associés à la résistance à ladite polyarthrite rhumatoïde. La sonde SEQ ID NO 8 permet de confirmer la présence d'un allèle DRB1*0405.

25

30

10

75

4

绮

12

Résultats

Dans les résultats ci-après exposés, on a travaillé avec des solutions à tester dont on connaissait les caractéristiques, afin de pouvoir contrôler si les résultats obtenus avec le procédé

d'analyse, selon la présente invention, sont bien conformes à la réalité.

1ère SOLUTION A TESTER :

Le tableau 5 qui suit, met en évidence les valeurs de signal obtenues avec la première solution à tester, auxquelles on a soustrait la valeur du signal de la sonde SEQ ID NO 2 (tér in négatif). Ces valeurs plus ou moins éloignées de la valeur zéro, permettent de déduire si l'hybridation a eu lieu ou non. La valeur 0 a été mise pour toutes les valeurs ne se distinguant pas significativement de la valeur obtenue pour SEQ ID NO 2 (écart inférieur à deux fois l'erreur standard à la moyenne calculée pour la sonde SEQ ID NO 2).

15

5

10

Ť

غ^يكة غ

Sonde associée à la zone de	Signal (unité	+/-	Sonde associée à la zone de	Signal (unité	+
reconnaissance	arbitraire)		reconnaissance	arbitraire)	
SEQ ID NO I	3000	+	SEQ ID NO 9	. 0	
SEQ ID NO 2	-	-	SEQ ID NO 10	()	
SEQ ID NO 3	920	+	SEQ ID NO 11	2100	Γ
SEQ ID NO 4	260	+	SEQ ID NO 12	O	
SEQ ID NO 5	0	-	SEQ ID NO 13	0	Γ
SEQ ID NO 6	0	-	SEQ ID NO 14	0	Γ
SEQ ID NO 7	0	-	SEQ ID NO 15	0	Γ
SEQ ID NO 8	0	-			_

Tableau 5 : Résultats d'hybridation obtenus avec la première solution à tester

Š

**

4

स्य

L'analyse du HLA-DR montre que :

- la sonde SEQ ID NO 1 est positive : l'amplification HLA-DR et le test d'hybridation ont correctement fonctionné,
- les sondes SEQ ID NO 3 et SEQ ID NO 4 sont 5 positives : un allèle DRB1*0401 est présent, et - la sonde SEQ ID NO 11 est positive : un allèle ⊔RB1*02 est présent.

En conclusion, il y a présence d'un allèle de susceptibilité à la polyarthrite rhumatoïde 10 (DRB1*0401), le second allèle étant DRB1*02 qui fait preuve de neutralité vis-à-vis de la polyarthrite rhumatoïde.

Le typage HLA de ce premier échantillon était HLA-DRB1*0401 / 1602. 15

2ème SOLUTION A TESTER :

Le tableau 6 qui suit, met en évidence les valeurs de DO obtenues avec la deuxième solution à tester.

Sonde associée à la zone de	Signal (unité	+/-	Sonde associée à la zone de	Signal (unité	+
reconnaissance	arbitraire)		reconnaissance	arbitraire)	
SEQ ID NO I	3000	+	SEQ ID NO 9	0	
SEQ ID NO 2	0	-	SEQ ID NO 10	0	Π
SEQ ID NO 3	310	+	SEQ ID NO 11	2700	Γ
SEQ ID NO 4	0	-	SEQ ID NO 12	0	
SEQ ID NO 5	370	+	SEQ ID NO 13	0	T
SEQ ID NO 6	0	-	SEQ ID NO 14	0	\top
SEQ ID NO 7	0	-	SEQ ID NO 15	0	T
SEQ ID NO 8	0	-			

Tableau 6 : Résultats d'hybridation obtenus avec la deuxième solution à tester

PCT/FR00/02703

Á

2

7

...i

:Zi

Il y a quatre sondes positives, qui sont :

- la sonde SEQ ID NO 1 : l'amplification HLA-DR et le test d'hybridation ont bien fonctionné,
- 5 la sonde SEQ ID NO 3 : il y a présence d'au moins un allèle DRB1*04,
 - la sonde SEQ ID NO 5 : il y a présence d'un allèle DRB1*0402, et
- la sonde SEQ ID NO 11 : il y a présence d'un allèle 10 DRB1*02.

Il s'agit donc de deux allèles DR4, non impliqués dans la susceptibilité génétique à la polyarthrite rhumatoïde DRB1*0402 et DRB1*02.

Le typage HLA de ce troisième échantillon était 15 HLA-DRB1*0402 / 02.

41

Références

Doc.1:

5

....

No. of the last

4

愛湯

÷i2

15

Balladur, V., Theretz, A., and Mandrand, B. Determination of the Main Forces Driving DNA Oligonucleotide Adsorption onto Aminated Silica Wafers. J.Colloid Interface Sci 194(2):408-418, 1997.

Doc. 2:

Cornell, B.A., Braach-Maksvytis, V.L.B., King,
L.G., Osman, P.D.J., Raguse, B., Wieczorek, L.,
and Pace, R.J. A biosensor that uses ion-channel
switches. Nature 387:580-583, 1997.

Doc. 3:

Elaïssari, A., Cros, P., Pichot, C., Laurent, V., and Mandrand, B. Adsorption of oligonucleotides onto negatively and positively charged latex particles. Colloids and Surfaces 83:25-31, 1994.

Doc. 4:

Guo, Z., Guilfoyle, A., Thiel, A.J., Wang, R., and Smith, L.M. Direct fluorescence analysis of genetic polymorphisms by hybridization with oligonucleotide arrays on glass supports.

Nucl. Acids Res. 22(24):5456-5465, 1994.

Doc. 5:

25 Kohsaka, H., Taniguchi, A., Richman, D.D., and Carson, D.A. Microtiter format gene quantification by covalent capture of competitive

42

PCR products: application to HIV-1 detection.

Nucl.Acids Res. 21(15):3469-3472, 1993.

Doc. 6:

5

1

F.

÷

Maskos, U. and Southern, E.M. Oligonucleotide hybridisations on glass supports: a novel linker for oligonucleotide synthesis and hybridisation properties of oligonucleotides synthesised in situ. Nucl.Acids Res. 20(7):1679-1684, 1992.

Doc. 7:

Matson, R.S., Rampal, J.B., and Coassin, P.J.
Biopolymer synthesis on polypropylene supports-I.
Oligonucleotides. Analytical Biochemistry
217:306-310, 1994.

Doc. 8:

Noy, A., Vezenov, D.V., Kayyem, J.F., Meade, T.J., and Lieber, C.M. Stretching and breaking duplex DNA by chemical force microscopy. Chem.Biol. 4(7):519-527, 1997.

Doc. 9:

Pease, A.C., Solas, D., Sullivan, E.J., Cronin, M.T., Holmes, C.P., and Fodor, S.P. Light-generated oligonucleotide arrays for rapid DNA sequence analysis. Proceedings of the National Academy of Sciences USA 91:5022-5026, 1994.

25 Doc. 10:

Porath, J., Carlsson, J., Olsson, I., and Belfrage, G. Metal chelate affinity chromatography, a new approach to protein fractionation. *Nature* 258(5536):598-599, 1975.

PCT/FR00/02703

43

ANNEXE

Liste de séquences

5	(1) INFORMATIONS GENERALES:
	(i) DEPOSANT:
	(A) NOM: BIOMERIEUX S.A.
	(B) RUE : Chemin de l'Orme
	(C) VILLE: Marcy-l'Etoile
10	(E) PAYS : France
	(F) CODE POSTAL: 69280
	(G) TELEPHONE: (33) 78.87.20.00
	(H) TELECOPIE: (33) 78.87.20.90
	(ii) TITRE DE L'INVENTION : Procédé d'analyse de la prédisposition
15	génétique d'un patient à au moins une maladie génétique
	(iii) NOMBRE DE SEQUENCES : 19
	(iv) FORME DECHIFFRABLE PAR ORDINATEUR:
	(A) TYPE DE SUPPORT : Floppy disk
	(B) ORDINATEUR: IBM PC compatible
20	(C) SYSTEME D'EXPLOITATION : PC-DOS/MS-DOS
	(D) LOGICIEL: PatentIn Release #1.0, version #1.30 (OEB)
	(2) INFORMATION SUR LA SEQ ID NO 1 :
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE :
25	(A) LONGUEUR : 18 nucléotides
	(B) TYPE : acide nucléique
	(ii) TYPE DE MOLECULE : acide nucléique
	(iii) HYPOTHETIQUE : non
	(ix) CARACTERISTIQUES:
30	(D) AUTRES INFORMATIONS : séquence issue du HLA DR
	(iv) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE : SEQ ID NO 1

44

TTCGACAGCG ACGTGGGG

10

5 (3) INFORMATION SUR LA SEQ ID NO 2:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE :

(A) LONGUEUR: 20 nucléotides

(B) TYPE: acide nuc' 'ique

(ii) TYPE DE MOLECULE : acide nucléique

10 (iii) HYPOTHETIQUE: non

(ix) CARACTERISTIQUES:

(A) NOM/CLE: amorce

(D) AUTRES INFORMATIONS:

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE : SEQ ID NO 2

15 TATGAAACTT ATGGGGATAC

10 20

(4) INFORMATION SUR LA SEQ ID NO 3:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE :

20

(A) LONGUEUR: 16 nucléotides

(B) TYPE: acide nucléique

(ii) TYPE DE MOLECULE: acide nucléique

(iii) HYPOTHETIQUE: non

(ix) CARACTERISTIQUES:

25

(A) NOM/CLE:

(D) AUTRES INFORMATIONS : séquence issue du HLA DR

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE : SEQ ID NO 3

GATACTTCTA TCACCA

10

PCT/FR00/02703

5

10

15

20

25

30

Ä

:2

3

45
(5) INFORMATION SUR LA SEQ ID NO 4 :
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE :
(A) LONGUEUR: 15 nucléotides
(B) TYPE: acide nucléique
(ii) TYPE DE MOLECULE : acide nucléique
(iii) HYPOTHETIQUE: non
(ix) CARACTERISTIQUES:
(A) NOM/CLE:
(B) AUTRES INFORMATIONS : séquence issue du HLA DR
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE : SEQ ID NO 4
GAGCAGAAIC GG ICC
10
(6) INFORMATION SUR LA SEQ ID NO 5:
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE :
(A) LONGUEUR : 15 nucléotides
(B) TYPE : acide nucléique
(ii) TYPE DE MOLECULE : acide nucléique
(iii) HYPOTHETIQUE: non
(ix) CARACTERISTIQUES:
(A) NOM/CLE:
(D) AUTRES INFORMATIONS : séquence issue du HLA DR
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE : SEQ ID NO 5
CTGGAAGACG AICGG
10
(7) INFORMATION SUR LA SEQ ID NO 6:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE :

(ii) TYPE DE MOLECULE : acide nucléique

(A) LONGUEUR : 18 nucléotides

(B) TYPE: acide nucléique

46

(iii) HYPOTHETIQUE: non

(ix) CARACTERISTIQUES:

(A) NOM/CLE: amorce

(B) AUTRES INFORMATIONS : séquence issue du HLA DR

5

-

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE : SEQ ID NO 6 AGCAIAIGCI GGICIAII

10

- 10 (8) INFORMATION SUR LA SEQ ID NO 7:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE :
 - (A) LONGUEUR: 18 nucléotides
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (ii) TYPE DE MOLECULE : acide nucléique
- 15 (iii) HYPOTHETIQUE: non
 - (ix) CARACTERISTIQUES:
 - (A) NOM/CLE:
 - (D) AUTRES INFORMATIONS : séquence issue du HLA DR
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE : SEQ ID NO 7
- 20 CAGAGGCGIG IIICIGTG

- (9) INFORMATION SUR LA SEQ ID NO 8:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE :
- 25 (A) LONGUEUR: 15 nucléotides
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (ii) TYPE DE MOLECULE : acide nucléique
 - (iii) HYPOTHETIQUE: non
 - (ix) CARACTERISTIQUES:
- 30 (A) NOM/CLE:
 - (D) AUTRES INFORMATIONS : séquence issue du HLA DR

47

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE : SEQ ID NO 8 GCCTAGCGCC GAGTA

10

. .

13

- 5 (12) INFORMATION SUR LA SEQ ID NO 9:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE :
 - (A) LONGUEUR: 18 nucléotides
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (ii) TYPE DE MOLECULE : acide nucléique
- 10 (iii) HYPOTHETIQUE: non
 - (ix) CARACTERISTIQUES:
 - (A) NOM/CLE:
 - (D) AUTRES INFORMATIONS : séquence issue du HLA DR
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE : SEQ ID NO 11
- 15 TGGCAGCTTA AGTTTGAA

10

- (13) INFORMATION SUR LA SEQ ID NO 10:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE :
- 20 (A) LONGUEUR: 16 nucléotides
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (ii) TYPE DE MOLECULE : acide nucléique
 - (iii) HYPOTHETIQUE: non
 - (ix) CARACTERISTIQUES:
- 25 (A) NOM/CLE:
 - (D) AUTRES INFORMATIONS : séquence issue du HLA DR
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE : SEQ ID NO 12

TACTCTACGT CTGAGT

PCT/FR00/02703 WO 01/23867

48
(14) INFORMATION SUR LA SEQ ID NO 11:
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE :
(A) LONGUEUR: 17 nucléotides
(B) TYPE : acide nucléique
(ii) TYPE DE MOLECULE : acide nucléique
(iii) HYPOTHETIQUE: non
(ix) CARACTERISTIQUES:
(A) NOM/CLE:
(D) AUTRES INFORMATIONS: séquence issue du HLA DE
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE : SEQ ID NO 13
CAGCCTAAGA GGGAGTG
10
(15) INFORMATION SUR LA SEQ ID NO 12 :
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE :
(A) LONGUEUR: 18 nucléotides
(B) TYPE: acide nucléique
(ii) TYPE DE MOLECULE : acide nucléique
(iii) HYPOTHETIQUE: non
(ix) CARACTERISTIQUES:
(A) NOM/CLE:
(D) AUTRES INFORMATIONS : séquence issue du HLA DE
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE : SEQ ID NO 14
IAGGTIGACA ICGTGTGC
10
(16) INFORMATION SUR LA SEQ ID NO 13 :

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE :

(A) LONGUEUR: 15 nucléotides

30 (B) TYPE: acide nucléique

5

10

15

20

25

--,1

. 44

Ž,

(ii) TYPE DE MOLECULE : acide nucléique

7,

(A

43

(iii) HYPOTHETIQUE: non

(ix) CARACTERISTIQUES:

(A) NOM/CLE:

(D) AUTRES INFORMATIONS : séquence issue du HLA DR

5 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE : SEQ ID NO 15 GGAGGAGGTT AAGTT

10

- 10 (17) INFORMATION SUR LA SEQ ID NO 14:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE :
 - (A) LONGUEUR: 14 nucléotides
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (ii) TYPE DE MOLECULE : acide nucléique
- 15 (iii) HYPOTHETIQUE: non
 - (ix) CARACTERISTIQUES:
 - (A) NOM/CLE:
 - (D) AUTRES INFORMATIONS : séquence issue du HLA DR
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE : SEQ ID NO 16
- 20 CTCTACGGGI GAGT

10

(18) INFORMATION SUR LA SEQ ID NO 15:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE :
- 25 (A) LONGUEUR : 16 nucléotides
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (ii) TYPE DE MOLECULE : acide nucléique
 - (iii) HYPOTHETIQUE: non
 - (ix) CARACTERISTIQUES:
- 30 (A) NOM/CLE:
 - (D) AUTRES INFORMATIONS : séquence issue du HLA DR

50

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE : SEQ ID NO 19 CCGGGTGGAC AACIAC

10

4

 \hat{h}_{θ}^{g}

*

51

REVENDICATIONS

N.

365

20

25

- 1. Procédé de détection sans marquage d'une réaction de reconnaissance moléculaire entre une première molécule fixée sur un support, et une deuxième molécule présente dans une solution à tester, dans lequel la détection est réalisée par une méthode photothermique.
- 2. Procédé de détection sans marquage d'une réaction d'hybridation d'acides nucléiques entre une première et une deuxième molécules d'acides nucléiques comprenant les étapes suivantes :
- fixation de la première molécule d'acide
 nucléique sur un support solide,
 - mise en contact de la première molécule d'acide nucléique fixée sur le support solide avec une solution à tester soupçonnée de comprendre la deuxième molécule d'acide nucléique, cette dernière étant apte à s'hybrider à ladite première molécule, la mise en contact étant réalisée dans des conditions favorables à ladite hybridation,
 - lavage du support solide pour isoler un échantillon de détection constitué de ladite première molécule fixée sur le support et éventuellement de ladite deuxième molécule liée à la première molécule, et
 - mesure de l'absorption de l'échantillon par une méthode photothermique.

52

- 3. Procédé selon la revendication 1 ou 2, dans lequel la méthode photothermique est une méthode de lentille thermique.
- 4. Procédé selon la revendication 1 ou 2, dans lequel la méthode photothermique est une méthode de déflexion photo-thermique dans laquelle l'échantillon est éclairé par un faisceau pompe, et l'absorption du faisceau pompe par l'échantillon est détectée par la réfraction ou la réflexion d'un faisceau sonde.
 - 5. Procédé selon la revendication 4, dans lequel les faisceaux sonde et pompe se croisent.
- 6. Procédé selon la revendication 4, dans lequel les faisceaux sonde et pompe sont dans une configuration transverse ou dans une configuration sensiblement colinéaire.
- 7. Procédé selon l'une quelconque des revendications 4 à 6, dans lequel le faisceau pompe est choisi parmi un laser pulsé, un laser continu modulé en intensité, ou une lumière polychromatique.
- 25 8. Procédé selon l'une quelconque des revendications 4 à 7, dans lequel la réfraction ou la réflexion du faisceau sonde est détectée au moyen d'une photodiode multi-éléments ou à l'aide d'une photodiode simple ne recevant qu'une partie du faisceau sonde.

W.

÷

y.

٠.,١

ż

*

śΫ

**

- 9. Procédé selon l'une quelconque des revendications 4 à 8, dans lequel le faisceau pompe est un faisceau d'un laser choisi parmi un laser argon continu à 275 nm, un laser YAG quadruplé de longueur d'onde 266 nm ou une lumière polychromatique.
- 10. Procédé selon l'une quelconque des revendications 4 à 9, dans lequel le faisceau sonde a une longueur d'onde qui n'est pas absorbée par le substrat ni les molécules en présence.
- 11. Procédé selon la revendication 3, dans lequel un faisceau incident est utilisé, ledit faisceau étant un faisceau d'un laser choisi parmi un laser argon continu à 275 nm, un laser YAG quadruplé de longueur d'onde 266 nm ou une lumière polychromatique.
- 12. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, comprenant en outre une étape de comparaison de la mesure de l'absorption de l'échantillon avec celle d'un échantillon témoin.
- 13. Utilisation de procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 12 pour un test, un diagnostic ou une détection d'hybridation d'acides nucléiques.
 - 14. Dispositif pour la mise en oeuvre du procédé selon l'une quelconque des revendications 5 à 8, ledit dispositif comprenant les éléments suivants :
- un moyen de positionnement du support,
 - un moyen d'éclairage du support,

54

- un moyen de détection de l'absorption de la lumière par l'échantillon porté par le support lorsqu'il est éclairé par ledit moyen d'éclairage, et

5 - un moyen de positionnement dudit moyen d'éclairage et dudit moyen de détection.

14

PCT/FR00/02703 WO 01/23867

W.

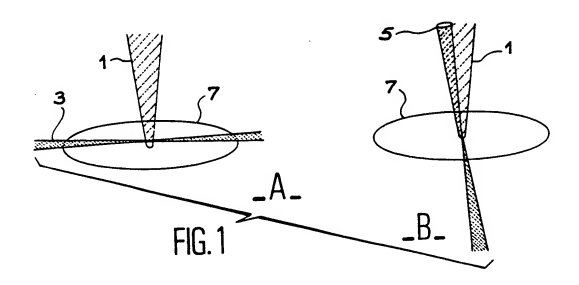
Sales Sales

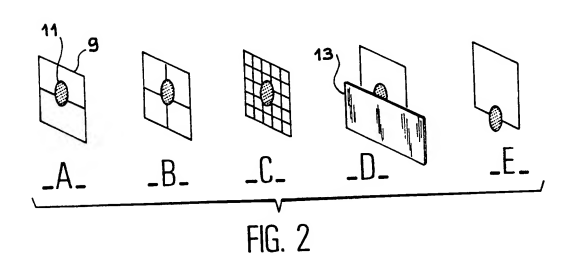
*

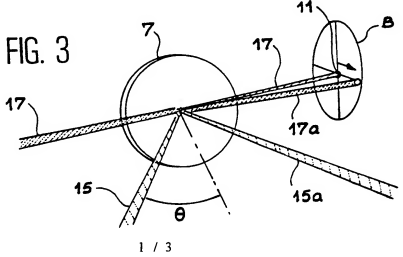
の金の

Ş

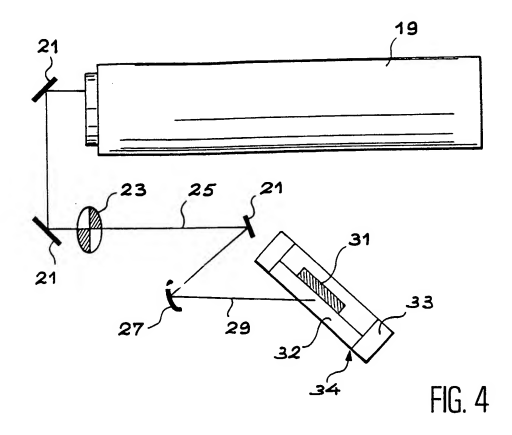
Š

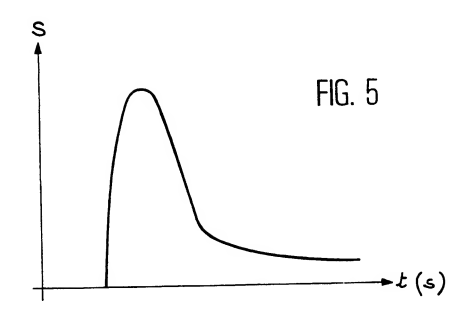






THE PERSON NAMED IN





PCT/FR00/02703 WO 01/23867

¥

CANAL SERVICE

STATE OF

Same.

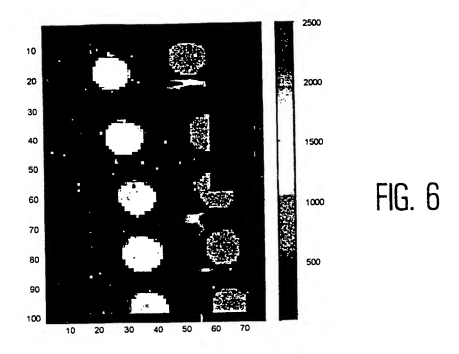


FIG. 7 A

FIG. 7B

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Int. Ational Application No PCT/FR 00/02703

	A:	r	C1/FR 00/02/03
a. classi IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER G01N21/17 C12Q1/68		
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national c	assification and IPC	
	SEARCHED		
Minimum do IPC 7	ocumentation searched (classification system followed by clas G01N C12Q	sification symbols)	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the exten	t that such documents are include	d in the fields searched
	ata base consulted during the international search (name of o DEX, EPO-Internal, INSPEC, WPI D		arch terms used)
0.000184	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of	the relevant passages	Relevant to claim No.
		· · · · · ·	
X	ADELHELM K ET AL: "Developme sensitive detection system ba photothermal effect for biomo	sed on the	1-9,11, 13,14
	interaction studies" BIOMEDICAL OPTOELECTRONICS IN CHEMISTRY AND BIOTECHNOLOGY;B SPAIN SEP 14-15 1995,		
	vol. 2629, 14 September 1995 pages 325-333, XP000925207 Proc SPIE Int Soc Opt Eng;Pro	ceedings of	
	SPIE - The International Soci Optical Engineering 1996 Soci Photo-Optical Instrumentation Bellingham, WA, USA	ety of	
	the whole document		
	mage relate spine	-/	
χ Furt	ther documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family me	mbers are listed in annex.
* Special co	alegories of cited documents:	*T* later document publish	ned after the international filing date
	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance		ot in conflict with the application but he principle or theory underlying the
"E" eartier filing	document but published on or after the international date		r relevance; the claimed invention d novel or cannot be considered to
which	ent which may throw doubts on priority claim(s) or it is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified)	"Y" document of particular	r relevance; the claimed invention
O docum	ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	document is combine	d to involve an inventive step when the ed with one or more other such docu- ation being obvious to a person skilled
P docum	then published prior to the international filing date but the priority date claimed	in the art. "&" document member of	
	actual completion of the international search	·	international search report
	31 January 2001	07/02/20	01
Name and	mailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL ~ 2280 HV Rijswijk Tel (-31-70) 340-2040, Tv. 31 651 epo ni		
1	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Scheu, M	

1

4

45

3

13.

1

INTERNATIONAL SF-RCH REPORT

Intu. Ational Application F PCT/FR 00/02703

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	US 5 874 213 A (CUMMINS LENDELL L ET AL) 23 February 1999 (1999-02-23) column 1, line 8 - line 11 column 7, line 26 - line 47 column 9, line 11 - line 16 column 9, line 37 - line 46	1,2
X	ODAKE TAMAO ET AL: "High-speed separation using miniaturized slab gel and high spatial resolution detection by thermal lens microscope" PROCEEDINGS OF THE 1998 THERMAL THERAPY, LASER WELDING, AND TISSUE INTERACTION; STOCKHOLM, SWE SEP 9-SEP 11 1998, vol. 3565, 9 September 1998 (1998-09-09), pages 126-133, XP000925278 Proc SPIE Int Soc Opt Eng; Proceedings of SPIE - The International Society for Optical Engineering 1999 Society of Photo-Optical Instrumentation Engineers, Bellingham, WA, USA	14
A	the whole document	1-4,6-9, 11
A	KITAMORI T: "Chemistry and analysis in integrated chemistry lab on chip" DIGEST OF PAPERS. MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY '99. 1999 INTERNATIONAL MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY CONFERENCE, DIGEST OF PAPERS. MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY '99. 1999 INTERNATIONAL MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY CONFERENCE, YOKOHA, pages 70-71, XP000925538 1999, Tokyo, Japan, Japan Society of Applied Physics, Japan ISBN: 4-930813-97-2 the whole document	1-3,14

ě

ন্ত্র

5

JUTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

				00/02703
Patent document cited in search report	Publication date	Pate me	ent family mber(s)	Publication date
US 5874213 A	23-02-1999	US AU WO	6045995 A 3368695 A 9606189 A	04-04-2000 14-03-1996 29-02-1996

RAPPORT-DE RECHERCHE INTERNATIONALE

De. de internationale No

		PCT/FF	R 00/02703
A. CLASSEA CIB 7	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE G01N21/17 C12Q1/68		
Selon la clas	sification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classificati	on nationale et la CIB	
	ES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
CIB 7	on minimale consultée (système de classification suivi des symboles de G01N C12Q		
	ion consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où c		
į.	nees électronique consultée au cours de la recherche internationale (no DEX, EPO-Internal, INSPEC, WPI Data, P		éalisable, termes de recherche utilises)
C. DOCUME	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication de	s passages pertinents	no, des revendications visées
X	ADELHELM K ET AL: "Development of sensitive detection system based or photothermal effect for biomolecular interaction studies" BIOMEDICAL OPTOELECTRONICS IN CLINICHEMISTRY AND BIOTECHNOLOGY; BARCELOSPAIN SEP 14-15 1995, vol. 2629, 14 septembre 1995 (1995-pages 325-333, XP000925207 Proc SPIE Int Soc Opt Eng; Proceeding SPIE - The International Society for Optical Engineering 1996 Society of Photo-Optical Instrumentation Engineering 1996 and Engin	o the ar CCAL DNA, -09-14), ags of or eeers,	1-9,11, 13,14
X voi	r la suite du cadre C pour la fin de la tiste des documents	Les documents de famille	es de brevets sont indiqués en annexe
"A" docum consi "E" docum ou at "L" docum priori autre "O" docum une "P" docum "P" docum	nent définissant l'état général de la technique, non idéré comme particulièrement pertinent nent antérieur, mais publié à la date de dépôt international près cette date nent pouvant jeter un doute sur une revendication de té ou cité pour déterminer la date de publication d'une e citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) ment se référant à une divulgation orale, à un usage, à exposition ou tous autres moyens nent publié avant la date de dépôt international, mais	date de priorite et n'appariem technique pertinent, mais cité ou ta theone constituant la be document particulièrement per être considérée comme nouv inventive par rapport au docu document particulièrement per ne peut être considérée com lorsque le document est asso	pour comprendre le principe se de l'invention revendiquée ne peut elle ou comme impliquant une activité iment considéré isolément inient; l'invention revendiquée me impliquant une activité inventive coè à un ou plusieurs autres cette combinaison étant évidente
	quelle la recherche internationale a été effectivement achevée		rapport de recherche internationale
	31 janvier 2001	07/02/2001	
Nom et ac	tresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Fonctionnaire autorise Scheu, M	

સ

137

ž.

1

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

De. ,de Internationale N ~ \
PCT/FR 00/0270.

Catégorie '	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indicationdes passages pertinents	no, des revendications visées
		ino. des revendadons visces
x	US 5 874 213 A (CUMMINS LENDELL L ET AL) 23 février 1999 (1999-02-23) colonne 1, ligne 8 - ligne 11 colonne 7, ligne 26 - ligne 47 colonne 9, ligne 11 - ligne 16 colonne 9, ligne 37 - ligne 46	1,2
Χ .	ODAKE TAMAO ET AL: "High-speed separation using miniaturized slab gel and high spatial resolution detection by thermal lens microscope" PROCEEDINGS OF THE 1998 THERMAL THERAPY, LASER WELDING, AND TISSUE INTERACTION; STOCKHOLM, SWE SEP 9-SEP 11 1998, vol. 3565, 9 septembre 1998 (1998-09-09), pages 126-133, XP000925278 Proc SPIE Int Soc Opt Eng; Proceedings of SPIE - The International Society for Optical Engineering 1999 Society of Photo-Optical Instrumentation Engineers, Bellingham, WA, USA	14
A	le document en entier	1-4,6-9, 11
A	KITAMORI T: "Chemistry and analysis in integrated chemistry lab on chip" DIGEST OF PAPERS. MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY '99. 1999 INTERNATIONAL MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY CONFERENCE, DIGEST OF PAPERS. MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY '99. 1999 INTERNATIONAL MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY CONFERENCE, YOKOHA, pages 70-71, XP000925538 1999, Tokyo, Japan, Japan Society of Applied Physics, Japan ISBN: 4-930813-97-2 le document en entier ————————————————————————————————————	1-3,14

1

ij.

RAPPORT DE CHERCHE INTERNATIONALE

Der. .de internationale No PCT/FR 00/02703

····			PUITE	00/02703
Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Me fami	mbre(s) de la lie de brevet(s)	Date de publication
US 5874213 A	23-02-1999	US AU WO	6045995 A 3368695 A 9606189 A	04-04-2000 14-03-1996 29-02-1996
·	·			

International application No.

PCT/SE 98/00515

CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC6: H05K 7/18, H05K 5/04, H02B 1/50 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC6: H05K, H02B Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched SE, DK, FI, NO classes as above Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) WPI C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Category* 1-10 US 4996628 A (R.T. HARVEY ET AL.), A 26 February 1991 (26.02.91), figures 3,5, abstract 1-10 EP 0049517 A2 (SIEMENS AKTIENGESELLSCHAFT), A 14 April 1982 (14.04.82), figures 1,2, abstract DE 2538340 B1 (SIEMENS AG), 9 December 1976 1-10 Α (09.12.76), figures 1,3 1-10 EP 0078405 A2 (BUNDOPLAST GMBH & CO. KG), 11 May A 1983 (11.05.83), figure 1, abstract See patent family annex. Further documents are listed in the continuation of Box C. later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention Special categories of cited documents: document defining the general state of the art which is not considered "X" document of particular relevance: the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive to be of particular relevance erlier document but published on or after the international filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other step when the document is taken alone document of particular relevance: the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than "&" document member of the same patent family the priority date claimed Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search **17** -08- **1998** 17 August 1998 Authorized officer Name and mailing address of the ISA/ Swedish Patent Office Lars Jakobsson Box 5055, S-102 42 STOCKHOLM Telephone No. +46 8 782 25 00 Facsimile No. + 46 8 666 02 86

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

27/07/98

International application No. PCT/SE 98/00515

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US 4996628 A	26/02/91	NONE	
EP 0049517 A2	14/04/82	SE 0049517 T3 DE 3038074 A,C	13/05/82
DE 2538340 B1	09/12/76	AT 364016 B AU 507334 B AU 1627676 A BE 845610 A CA 1058734 A CH 608679 A DK 141860 B,C DK 389776 A FI 59519 B,C FI 762240 A FR 2322509 A,B GB 1529250 A JP 1052272 C JP 52027303 A JP 55044479 B LU 75244 A NL 170486 B,C NL 7609552 A PT 65526 B SE 406689 B,C SE 7609183 A US 4213532 A ZA 7604432 A	25/09/81 14/02/80 02/02/78 16/12/76 17/07/79 15/01/79 30/06/80 01/03/77 30/04/81 01/03/77 25/03/77 18/10/78 30/06/81 01/03/77 12/11/80 18/02/77 01/06/82 02/03/77 22/02/78 19/02/79 01/03/77 22/07/80 27/07/77
EP 0078405 A2	11/05/83	DE 8132259 U DK 489082 A FI 823677 A	25/03/82 05/05/83 05/05/83
EP 0154570 A	11/09/85	SE 0154570 T3 CA 1245334 A DE 3563294 A FR 2559336 A,B JP 60183797 A US 4630175 A	22/11/88 14/07/88 09/08/85 19/09/85 16/12/86

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

	10/089/64
Notificat mination	tionofTransmittalofInternational Preliminary n Report (Form PCT/IPEA/416)
/year) (100)	Priority date (day/month/year) 30 September 1999 (30.09.99)

Applicant's or agent's file reference Seel FOR FURTHER ACTION B 13324.3 EE International filing date (day/month/ International application No. 29 September 2000 (29.09.00) 30 September 1999 (30.09.99) PCT/FR00/02703 International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC G01N 21/17 Applicant COMMISSARIAT A L'ENERGIE ATOMIQUE This international preliminary examination report has been prepared by this International Preliminary Examining Authority and is transmitted to the applicant according to Article 36. This REPORT consists of a total of _____ sheets, including this cover sheet. This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT). These annexes consist of a total of _____ sheets. This report contains indications relating to the following items: Basis of the report Priority Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability Lack of unity of invention Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement Certain documents cited Certain defects in the international application VII Certain observations on the international application VIII

Date of submission of the demand	Date of completion of this report
17 March 2001 (17.03.01)	07 February 2002 (07.02.2002)
Name and mailing address of the IPEA/EP	Authorized officer
Facsimile No.	Telephone No.

Form PCT/IPEA/409 (cover sheet) (July 1998)

Translation

International application No.

PCT/FR00/02703

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

Basis of the report	
With regard to the elem	nts of the international application:*
the international	pplication as originally filed
the description:	, as originally filed
pages	, inca min m
pages	Slad with the letter of
pages	, fried with the fetter of
the claims:	1-8 , as originally filed
pages	1-8 as amended (together with any statement under Article 19
pages	1-8, as amended (together with any statement under Article 19, filed with the demand
	9-13, filed with the letter of04 December 2001 (04.12.2001)
pages	9-13 , filed with the letter of
the drawings:	, as originally filed
nages	filed with the demand
pages	, filed with the letter of
pages	, filed with the letter of
	at 1 today
	, as ong,
pages	filed with the letter of
nages	nguage, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which is strong was filed unless otherwise indicated under this item.
the language	which is: available or furnished to this Authority in the following language available or furnished to this Authority in the following language are at translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)). If publication of the international application (under Rule 48.3(b)).
the language or 55.3). 3. With regard to a preliminary examin contained in filed together furnished summer	y nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international application was carried out on the basis of the sequence listing: the international application in written form. The with the international application in computer readable form. To sequently to this Authority in written form. To sequently to this Authority in computer readable form. To sequently to this Authority in computer readable form. To sequently to this Authority in computer readable form. The subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the subsequently of the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the subsequently furnished.
the language or 55.3). 3. With regard to a preliminary examin contained in filed together furnished surplements on the statem internations. The statem been furnished. The amend.	y nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international application was carried out on the basis of the sequence listing: the international application in written form. with the international application in computer readable form. esequently to this Authority in written form. esequently to this Authority in computer readable form. esequently to this Authority in computer readable form. ent that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the application as filed has been furnished. ent that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has ed. enents have resulted in the cancellation of:
the language or 55.3). 3. With regard to a preliminary examin contained in filed together furnished surplements on the statem been furnished. The statem been furnished. The amend the	y nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international attion was carried out on the basis of the sequence listing: the international application in written form. with the international application in computer readable form. sequently to this Authority in written form. sequently to this Authority in computer readable form. that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the application as filed has been furnished. Into that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has ed. International application furnished in the cancellation of: the international application in written form. The inter
the language or 55.3). 3. With regard to a preliminary examin contained in filed together furnished surprished surprishe	y nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international ation was carried out on the basis of the sequence listing: the international application in written form. with the international application in computer readable form. prequently to this Authority in written form. prequently to this Authority in computer readable form. that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the application as filed has been furnished. Into that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has ed. International application of: escription, pages
the language or 55.3). 3. With regard to a preliminary examin contained in filed together furnished so the statem internation. The statem been furnished. The amend the the the	y nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international attion was carried out on the basis of the sequence listing: the international application in written form. with the international application in computer readable form. sequently to this Authority in written form. sequently to this Authority in computer readable form. sequently to this Authority in computer readable form. that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the application as filed has been furnished. In that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has ed. In the content have resulted in the cancellation of: sescription, pages
the language or 55.3). 3. With regard to a preliminary examing contained in filed together furnished surplements of the statem been furnished. The statem been furnished. The amend the the the the provide the provided the pr	y nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international application acid sequence disclosed in the international application, the international application in written form. With the international application in computer readable form. Sequently to this Authority in written form. Sequently to this Authority in computer readable form. Sequently to this Authority in computer readable form. Sequently to this Authority furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the application as filed has been furnished. Into that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has ed. International application in written form. Sequently to this Authority in computer readable form. Sequently to
the language or 55.3). 3. With regard to a preliminary examing contained in filed together furnished surplements of the statem been furnished. The statem been furnished surplements of the statem been furnished. The statem been furnished surplements of the statem been furnished surplements of the statem been furnished. The amend the statem been furnished surplements of the statem been furnished surpl	y nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international ation was carried out on the basis of the sequence listing: the international application in written form. with the international application in computer readable form. psequently to this Authority in written form. psequently to this Authority in computer readable form. ent that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the application as filed has been furnished. In that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has ed. ments have resulted in the cancellation of: escription, pages

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

ternational application No. PCT/FR 00/02703

Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement		
		YES
Claims	1-13	
Claims		NO
Claims		YES
Claims	1-13	NO NO
Claims	1-13	YES
		NO
	Claims Claims Claims Claims Claims Claims	Claims 1-13 Claims Claims Claims 1-13 1-13

- Citations and explanations
 - 1. The following documents are referred to:
 - D1: ADELHELM K. ET AL.: "Development of a sensitive detection system based on the photothermal effect for biomolecular interaction studies", BIOMEDICAL OPTOELECTRONICS IN CLINICAL CHEMISTRY AND BIOTECHNOLOGY; BARCELONA, SPAIN, SEP. 14-15 1995, Vol. 2629, 14 September 1995 (1995-09-14), pages 325-333, XP000925207 Proc SPIE Int Soc Opt Eng; Proceedings of SPIE The International Society for Optical Engineering 1996 Society of Photo-Optical Instrumentation Engineers, Bellingham, WA, USA;
 - D2: US-A-5 874 213 (CUMMINS LENDELL L. ET AL.) 23 February 1999 (1999-02-23);
 - D3: ODAKE TAMAO ET AL.: "High-speed separation using miniaturized slab gel and high spatial resolution detection by thermal lens microscope", PROCEEDINGS OF THE 1998 THERMAL THERAPY, LASER WELDING, AND TISSUE INTERACTION; STOCKHOLM, SWE, SEP. 9-SEP. 11 1998, Vol. 3565, 9 September 1998 (1998-09-09), pages 126-133, XPO00925278, Proc SPIE Int Soc Opt

INTERNATIONAL PREZIMINARY EXAMINATION REPORT

Iternational application No. PCT/FR 00/02703

Eng; Proceedings of SPIE - The International Society for Optical Engineering 1999 Society of Photo-Optical Instrumentation Engineers, Bellingham, WA, USA.

2. Relevance of documents D1 and D2:

D1 and D2 disclose methods for detecting a molecular recognition reaction between a first molecule and a second molecule using a mirage effect. However, since nothing in these documents suggests that this detection should be carried out without using absorbing molecules which have a labelling function, and since the present description as a whole indicates that the expression "without labelling" excludes not only the use of fluorescence labels but also the use of absorbing labels, these documents are no longer considered to be relevant in relation to independent Claims 1 and 2 of the application.

3. Inventive Step of the subject matter of independent Claims 1 and 2 in relation to D3:

D3 (see abstract and drawings) discloses a two-stage method for detecting nucleic acids (DNA fragments). The first stage involves dividing a DNA sample into a plurality of DNA fragments by electrophoresis carried out on a gel supporting the said sample. The second stage involves detecting the said DNA fragments immobilised on the said gel using a photothermal method.

To a person skilled in the art, one of the important aspects of the teaching of this document is that it is possible to detect nucleic acid without labelling (D3)

does not mention the use of labelling molecules) the said nucleic acids, regardless of the support, because it would be clear to a person skilled in the art that the detection step described in D3 could be applied to nucleic acids immobilised on a support other than the gel used in D3. To a person skilled in the art, it would be obvious to apply that teaching to the detection of a hybridisation reaction between a first and second nucleic acid molecule, one of these molecules being immobilised on a suitable support. He would thus arrive at the methods defined in Claims 1 and 2 of the application without having to exercise inventive skill.

Consequently, the present application does not satisfy the requirements of PCT Article 33(3).

Dependent Claims: 5.

- Since all the features of Claims 3-8 are disclosed in 5.1 D3 (see page 130 in particular), the subject matter of these claims is not considered to be inventive.
- 5.2 The features of Claims 9 and 11 are not inventive, because depending on the nucleic acids to be detected, a person skilled in the art would naturally be led to select a detection range and excitation laser as defined in these claims.
- 5.3 As mentioned above in paragraph 3, the application of the method of D3 to the detection of nucleic acid hybridisation would be obvious to a person skilled in the art. Consequently, the subject matter of Claim 13 involves no inventive step.

INTERNATIONAL PREZIMINARY EXAMINATION REPORT

ternational application No. PCT/FR 00/02703

5.4 Although the features of Claims 10 and 12 are not mentioned in the available documents, the subject matter of these claims nevertheless appears to involve no inventive step, since it appears to be normal to select a probe beam wavelength which will not affect the measurement and to compare the measured absorption of the sample with that of a control sample, given that the measurement is a relative measurement.



REO'D 11 FEB 2002

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(article 36 et règle 70 du PCT)

Référence d mandataire B 13324.3		sier du déposant ou du	POUR SUITE A DONNER		fication de transmission du rapport d'examen e international (formulaire PCT/IPEA/416)
Demande in	ternat	ionale n°	Date du dépot international (jour	mois/année)	Date de priorité (jour/mois/année)
PCT/FR0	0/027	703	29/09/2000		30/09/1999
Classificatio G01N21/		rnationale des brevets (CIB)	ou à la fois classification nationale	et CIB	
Déposant	A DI A	T A L'ENERGIE ATO	MIOLIE et al		
COMMIS	ANIA	T A LENENGIE ATO	VIIQOL et al		
1. Le pré interna	sent ationa	rapport d'examen prélim al, est transmis au dépos	inaire international, établi par l cant conformément à l'article 3	'administarat 3.	ion chargée de l'examen préliminaire
2. Ce RA	APPO	RT comprend 6 feuilles,	y compris la présente feuille d	e couverture	
ét l'a ad	té mo admin dmini:	difiées et qui servent de istration chargée de l'ex stratives du PCT).	base au présent rapport ou de amen préliminaire internationa	feuilles cont	les revendications ou des dessins qui ont tenant des rectifications faites auprès de e 70.16 et l'instruction 607 des Instructions
Ces a	nnex	es comprennent 1 feuille	es.		
3. Le pré	_		ications relatives aux points su	iivants:	
		Base du rapport Priorité			
111			n d'opinion quant à la nouveau e	té, l'activité in	nventive et la possibilité
IV		Absence d'unité de l'inv	vention		
٧	×	Déclaration motivée se d'application industrielle	lon l'article 35(2) quant à la no e; citations et explications à l'a	uveauté, l'ac ppui de cette	tivité inventive et la possibilité déclaration
VI		Certains documents cit	tés		
VII		Irrégularités dans la de	mande internationale		
VIII		Observations relatives	à la demande internationale		
Date de pré internationa		tion de la demande d'exame	en préliminaire Date	d'achèvement	du présent rapport
17/03/20	01		07.02	2002	
Nom et adr l'examen pi	rélimin	postale de l'administration cl aire international:	hargée de Fonc	tionnaire autori	SÓ
<u></u>	D-80	ce européen des brevets 0298 Munich +49 89 2399 - 0 Tx: 52365		ault, P	
I ———		: +49 89 2399 - 4465	· .	télénhone ±49	9 89 2399 2776

RAPPORT D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR00/02703

Base du rapport

1. En ce qui concerne les éléments de la demande internationale (les feuilles de remplacement qui ont été remises à l'office récepteur en réponse à une invitation faite conformément à l'article 14 sont considérées dans le présent rapport comme "initialement déposées" et ne sont pas jointes en annexe au rapport puisqu'elles ne contiennent pas de modifications (règles 70.16 et 70.17)): Description, pages: version initiale 1-50 Revendications, N°: version initiale 1-8 9-13 reçue(s) avec télécopie du 04/12/2001 Dessins, feuilles: version initiale 1/3-3/3 2. En ce qui concerne la langue, tous les éléments indiqués ci-dessus étaient à la disposition de l'administration ou lui ont été remis dans la langue dans laquelle la demande internationale a été déposée, sauf indication contraire donnée sous ce point. Ces éléments étaient à la disposition de l'administration ou lui ont été remis dans la langue suivante: , qui est : ☐ la langue d'une traduction remise aux fins de la recherche internationale (selon la règle 23.1(b)). ☐ la langue de publication de la demande internationale (selon la règle 48.3(b)). ☐ la langue de la traduction remise aux fins de l'examen préliminaire internationale (selon la règle 55.2 ou 55.3). 3. En ce qui concerne les séquences de nucléotides ou d'acide aminés divulguées dans la demande internationale (le cas échéant), l'examen préliminaire internationale a été effectué sur la base du listage des séquences: contenu dans la demande internationale, sous forme écrite. déposé avec la demande internationale, sous forme déchiffrable par ordinateur. remis ultérieurement à l'administration, sous forme écrite. remis ultérieurement à l'administration, sous forme déchiffrable par ordinateur. ☐ La déclaration, selon laquelle le listage des séquences par écrit et fourni ultérieurement ne va pas au-delà

☐ La déclaration, selon laquelle les informations enregistrées sous déchiffrable par ordinateur sont identiques à

de la divulgation faite dans la demande telle que déposée, a été fournie.

celles du listages des séguences Présenté par écrit, a été fournie.



Demande internationale n° PCT/FR00/02703

4.	Les	modifications ont enti	raîné l'ann	ulation	:					
		de la description,	pages:							
		des revendications,	n ^{os} :							
		des dessins,	feuilles:							
5.		Le présent rapport a comme allant au-dela 70.2(c)) :			· ·					
		(Toute feuille de rem annexée au présent		t compo	ortant des modifica	ations de	e cette nature	e doit être i	indiquée au	point 1 et
6.	Obs	ervations complémen	ataires, le c	as éch	éant :					
V.		laration motivée sel oplication industriell							possibilité	
1.	Déc	laration								
	Nou	veauté			Revendications Revendications	1-13				
	Acti	vité inventive			Revendications Revendications	1-13				
	Pos	sibilité d'application in	dustrielle		Revendications Revendications	1-13				
2.		tions et explications feuille séparée								

Il est fait référence aux documents suivants:

1.

- D1: ADELHELM K ET AL: 'Development of a sensitive detection system based on the photothermal effect for biomolecular interaction studies' BIOMEDICAL OPTOELECTRONICS IN CLINICAL CHEMISTRY AND BIOTECHNOLOGY; BARCELONA, SPAIN SEP 14-15 1995, vol. 2629, 14 septembre 1995 (1995-09-14), pages 325-333, XP000925207 Proc SPIE Int Soc Opt Eng; Proceedings of SPIE - The International Society for Optical Engineering 1996 Society of Photo-Optical Instrumentation Engineers, Bellingham, WA, USA
- D2: US-A-5 874 213 (CUMMINS LENDELL L ET AL) 23 février 1999 (1999-02-23)
- D3: ODAKE TAMAO ET AL: 'High-speed separation using miniaturized slab gel and high spatial resolution detection by thermal lens microscope' PROCEEDINGS OF THE 1998 THERMAL THERAPY, LASER WELDING, AND TISSUE INTERACTION; STOCKHOLM, SWE SEP 9-SEP 11 1998, vol. 3565, 9 septembre 1998 (1998-09-09), pages 126-133, XP000925278 Proc SPIE Int Soc Opt Eng; Proceedings of SPIE - The International Society for Optical Engineering 1999 Society of Photo-Optical Instrumentation Engineers, Bellingham, WA, USA

Pertinence des documents D1 et D2: 2.

Les documents D1 et D2 divulguent des procédés de détection par effet mirage d'une réaction de reconnaissance moléculaire entre une première molécule et une deuxième molécule. Cependant, comme rien dans ces documents ne suggère de réaliser cette détection sans utiliser de molécules absorbantes ayant une fonction de marquage, et comme il ressort de l'ensemble de la description de la demande que l'expression "sans marquage" exclut non seulement l'emploi de marqueurs fluorescents, mais aussi l'emploi de marqueurs absorbants, ces documents ne sont plus considérés comme étant pertinents vis-à-vis des revendications indépendantes 1 et 2 de la demande.

3. Activité inventive de l'objet des revendications indépendantes 1 et 2 vis-à-vis du document D3:

Le document D3 (voir l'abrégé et les figures) révèle un procédé de détection d'acides nucléiques (fragments d'ADN) en deux étapes. La première étape consiste à séparer un échantillon d'ADN en une pluralité de fragments d'ADN par électrophorèse effectuée sur un gel supportant ledit échantillon. La deuxième étape concerne la détection desdits fragments d'ADN fixés sur ledit gel à l'aide d'une méthode photothermique.

Pour l'homme du métier, un des enseignements importants de ce document que la détection d'acides nucléiques est possible sans marquage (le document D3 ne mentionne pas l'emploi de molécules de marquage) desdits acides nucléiques, et cela indépendamment du support, car il serait clair pour cet homme du métier que l'étape de détection décrite dans D3 pourrait être appliquée à des acides nucléiques fixés sur un autre support que le gel utilisé dans D3. Une application évidente pour l'homme du métier de cet enseignement serait la détection d'une réaction d'hybridation entre une première et une deuxième molécule d'acides nucléiques, l'une de ces molécules étant fixées sur un support adéquat. Il arriverait ainsi, sans avoir besoin de faire preuve d'activité inventive, aux procédés définis dans les revendications 1 et 2 de la demande.

Par conséquent, cette demande ne satisfait pas aux exigences de l'article 33 (3) PCT.

Revendications dépendantes:

- 5.1 Comme les revendications 3-8 contiennent des caractéristiques qui sont toutes divulguées dans le document D3 (voir en particulier la page 130), leur objet n'est pas considéré comme inventif.
- 5.2 Les caractéristiques des revendications 9 et 11 ne sont pas inventives, car selon les acides nucléiques à détecter, l'homme du métier serait naturellement amené à choisir un domaine de détection et un laser d'excitation tels que définis dans ces

revendications.

- 5.3 Il a été indiqué au point 3 ci-dessus que l'application du procédé de D3 à la détection d'hybridation d'acides nucléiques serait évidente pour l'homme du métier. Par conséquent, l'objet de la revendication 13 n'implique pas d'activité inventive.
- 5.4 Bien que les caractéristiques des revendications 10 et 12 ne soient pas mentionnées dans les documents disponibles, l'objet de ces revendications ne semble pas néanmoins impliquer d'activité inventive, car il paraît normal de choisir une longueur d'onde pour le faisceau sonde qui n'influence pas la mesure et de comparer la mesure de l'absorption de l'échantillon avec celle d'un échantillon témoin, comme la mesure est une mesure relative.

5

10

- 9. Procédé selon l'une quelconque des revendications 4 à 8, dans lequel le faisceau pompe est un faisceau d'un laser choisi parmi un laser argon continu à 275 nm, un laser YAG quadruplé de longueur d'onde 266 nm ou une lumière polychromatique.
- 10. Procédé selon l'une quelconque des revendications 4 à 9, dans lequel le faisceau sonde a une longueur d'onde qui n'est pas absorbée par le substrat ni les molécules en présence.
- 11. Procédé selon la revendication 3, dans lequel un faisceau incident est utilisé, ledit faisceau étant un faisceau d'un laser choisi parmi un laser argon continu à 275 nm, un laser YAG quadruplé de longueur d'onde 266 nm ou une lumière polychromatique.
 - 12. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, comprenant en outre une étape de comparaison de la mesure de l'absorption de l'échantillon avec celle d'un échantillon témoin.
- 13. Utilisation de procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 12 pour un test, un diagnostic
 25 ou une détection d'hybridation d'acides nucléiques.
 - 14. Dispositif pour la mise en ocuvre du procédé selon l'une quelconque des revendications 5 à 8, ledit dispositif comprenant les éléments suivants :
- un moyen de positionnement du support,
 un moyen d'éclairage du support,

PCT

NOTIFICATION D'ELECTION

(règle 61.2 du PCT)

C	In Di	IDEALI	INITEDAL	ATIONIAL
Expéditeur:	ie bi	JREAU	IINIERIN	AHONAL

Destinataire:

Commissioner
US Department of Commerce
United States Patent and Trademark
Office, PCT
2011 South Clark Place Room
CP2/5C24
Arlington, VA 22202
ETATS-UNIS D'AMERIQUE

Date d'expédition (jour/mois/année)
04 juillet 2001 (04.07.01)

Demande internationale no
PCT/FR00/02703

ETATS-UNIS D'AMERIQUE
en sa qualité d'office élu

Référence du dossier du déposant ou du mandataire
B 13324.3 EE

Date du dépôt international (jour/mois/année) 29 septembre 2000 (29.09.00) Date de priorité (jour/mois/année) 30 septembre 1999 (30.09.99)

Déposant

CHATON, Patrick etc

1.	L'office désigné est avisé de son élection qui a été faite:
	dans la demande d'examen préliminaire international présentée à l'administration chargée de l'examen préliminaire international le:
	17 mars 2001 (17.03.01)
	dans une déclaration visant une élection ultérieure déposée auprès du Bureau international le:
2.	L'élection X a été faite
	avant l'expiration d'un délai de 19 mois à compter de la date de priorité ou, lorsque la règle 32 s'applique, dans le délai visé à la règle 32.2b).

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse Fonctionnaire autorisé

S. Mafla (Fax 338.87.40)

no de téléphone: (41-22) 338.83.38

PCT

NOTIFICATION RELATIVE A LA PRESENTATION OU A LA TRANSMISSION DU DOCUMENT DE PRIORITE

(instruction administrative 411 du PCT)

Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL

Destinataire:

DES TERMES, Monique Brevatome 03, rue du Docteur Lancereaux F-75008 Paris FRANCE

Date d'expédition (jour/mois/année) 06 novembre 2000 (06.11.00)	
Référence du dossier du déposant ou du mandataire B 13324.3 EE	NOTIFICATION IMPORTANTE
Demande internationale no PCT/FR00/02703	Date du dépôt international (jour/mois/année) 29 septembre 2000 (29.09.00)
Date de publication internationale (jour/mois/année) Pas encore publiée	Date de priorité (jour/mois/année) 30 septembre 1999 (30.09.99)

COMMISSARIAT A L'ENERGIE ATOMIQUE etc

- 1. La date de réception (sauf lorsque les lettres "NR" figurent dans la colonne de droite) par le Bureau international du ou des documents de priorité correspondant à la ou aux demandes énumérées ci-après est notifiée au déposant. Sauf indication contraire consistant en un astérisque figurant à côté d'une date de réception, ou les lettres "NR", dans la colonne de droite, le document de priorité en question a été présenté ou transmis au Bureau international d'une manière conforme à la règle 17.1.a) ou b).
- 2. Ce formulaire met à jour et remplace toute notification relative à la présentation ou à la transmission du document de priorité qui a été envoyée précédemment.
- 3. Un astérisque(*) figurant à côté d'une date de réception dans la colonne de droite signale un document de priorité présenté ou transmis au Bureau international mais de manière non conforme à la règle 17.1.a) ou b). Dans ce cas, l'attention du déposant est appelée sur la règle 17.1.c) qui stipule qu'aucun office désigné ne peut décider de ne pas tenir compte de la revendication de priorité avant d'avoir donné au déposant la possibilité de remettre le document de priorité dans un délai raisonnable en l'espèce.
- 4. Les lettres "NR" figurant dans la colonne de droite signalent un document de priorité que le Bureau international n'a pas reçu ou que le déposant n'a pas demandé à l'office récepteur de préparer et de transmettre au Bureau international, conformément à la règle 17.1.a) ou b), respectivement. Dans ce cas, l'attention du déposant est appelée sur la règle 17.1.c) qui stipule qu'aucun office désigné ne peut décider de ne pas tenir compte de la revendication de priorité avant d'avoir donné au déposant la possibilité de remettre le document de priorité dans un délai raisonnable en l'espèce.

Date de priorité

Demande de priorité n°

Pays, office régional ou office récepteur selon le PCT

Date de réception du document de priorité

30 sept 1999 (30.09.99) 99/12229

FR

24 octo 2000 (24.10.00)

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse Fonctionnaire autorisé:

Philippe Bécamel

no de téléphone (41-22) 338.83.38



no de télécopieur (41-22) 740.14.35

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 G01N21/17 C12Q1/68

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 G01N C12Q

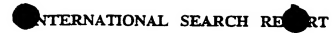
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

COMPENDEX, EPO-Internal, INSPEC, WPI Data, PAJ

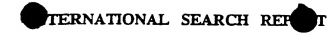
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	ADELHELM K ET AL: "Development of a sensitive detection system based on the photothermal effect for biomolecular interaction studies" BIOMEDICAL OPTOELECTRONICS IN CLINICAL CHEMISTRY AND BIOTECHNOLOGY; BARCELONA, SPAIN SEP 14-15 1995, vol. 2629, 14 September 1995 (1995-09-14), pages 325-333, XP000925207 Proc SPIE Int Soc Opt Eng; Proceedings of SPIE - The International Society for Optical Engineering 1996 Society of Photo-Optical Instrumentation Engineers, Bellingham, WA, USA the whole document	1-9,11, 13,14

X Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.
Special categories of cited documents: A' document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance E' earlier document but published on or after the international filing date L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means P' document published prior to the international fiting date but later than the priority date claimed	 *T* tater document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention. *X* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone. *Y* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. *&* document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
31 January 2001	07/02/2001
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Authorized officer
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Scheu, M



Int.. ational Application No PCT/FR 00/02703

		1C1/FK 00/02/03
<u> </u>	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
ategory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
(US 5 874 213 A (CUMMINS LENDELL L ET AL) 23 February 1999 (1999-02-23) column 1, line 8 - line 11 column 7, line 26 - line 47 column 9, line 11 - line 16 column 9, line 37 - line 46	1,2
	ODAKE TAMAO ET AL: "High-speed separation using miniaturized slab gel and high spatial resolution detection by thermal lens microscope" PROCEEDINGS OF THE 1998 THERMAL THERAPY, LASER WELDING, AND TISSUE INTERACTION; STOCKHOLM, SWE SEP 9-SEP 11 1998, vol. 3565, 9 September 1998 (1998-09-09), pages 126-133, XP000925278 Proc SPIE Int Soc Opt Eng; Proceedings of SPIE - The International Society for Optical Engineering 1999 Society of Photo-Optical Instrumentation Engineers, Bellingham, WA, USA	14
١	the whole document	1-4,6-9, 11
	KITAMORI T: "Chemistry and analysis in integrated chemistry lab on chip" DIGEST OF PAPERS. MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY '99. 1999 INTERNATIONAL MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY CONFERENCE, DIGEST OF PAPERS. MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY '99. 1999 INTERNATIONAL MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY CONFERENCE, YOKOHA, pages 70-71, XP000925538 1999, Tokyo, Japan, Japan Society of Applied Physics, Japan ISBN: 4-930813-97-2 the whole document	1-3,14



PCT/FR 00/02703

Patent document cited in search report	:	Publication date		ratent family member(s)	Publication date
US 5874213	A	23-02-1999	US AU WO	6045995 A 3368695 A 9606189 A	04-04-2000 14-03-1996 29-02-1996

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

(article 18 et règles 43 et 44 du PCT)

Référence du dossier du déposant ou		mission du rapport de recherche internationale
du mandataire B 13324.3 EE	A DONNER (formulaire PC1/ISA/220)	et, le cas échéant, le point 5 ci-après
Demande internationale n°	Date du dépôt international (jour/mois/année)	(Date de priorité (la plus ancienne) (jour/mois/année)
PCT/FR 00/02703	29/09/2000	30/09/1999
Déposant		
COMMISARIAT A L'ENERGIE A	TOMIQUE	
	onale, établi par l'administration chargée de la re e copie en est transmise au Bureau internationa	
Ce rapport de recherche internationale co	morend A feuilles	
l	l'une copie de chaque document relatif à l'état d	de la technique qui y est cité.
Base du rapport		
	echerche internationale a été effectuée sur la b posée, sauf indication contraire donnée sous le	
la recherche internationale	e a été effectuée sur la base d'une traduction de	e la demande internationale remise à l'administration.
la recherche internationale a été e	es de nucléotides ou d'acides aminés divulgu ffectuée sur la base du listage des séquences internationale, sous forme écrite.	ées dans la demande internationale (le cas échéant), :
	e internationale, sous forme déchiffrable par ord	linateur.
	dministration, sous forme écrite.	
remis ultérieurement à l'ac	dministration, sous forme déchiffrable par ordina	ateur.
	elle le listage des séquences présenté par écrit emande telle que déposée, a été fournie.	et fourni ultérieurement ne vas pas au-delà de la
La déclaration, selon laque du listage des séquences	elle les informations enregistrées sous forme dé présenté par écrit, a été fournie.	échiffrable par ordinateur sont identiques à celles
2. II a été estimé que certai	nes revendications ne pouvaient pas faire l'	objet d'une recherche (voir le cadre I).
3. Il y a absence d'unité de	l'invention (voir le cadre II).	
4. En ce qui concerne le titre,		
X le texte est approuvé tel qu	u'il a été remis par le déposant.	
Le texte a été établi par l'a	dministration et a la teneur suivante:	
5. En ce qui concerne l'abrégé,		
<u> </u>	u'il a été remis par le déposant	
le texte (reproduit dans le présenter des observations de recherche international	cadre III) a été établi par l'administration confor s à l'administration dans un délai d'un mois à co e.	mément à la règle 38.2b). Le déposant peut ompter de la date d'expédition du présent rapport
6. La figure des dessins à publier avec l'		1
suggérée par le déposant.		Aucune des figures n'est à publier.
parce que le déposant n'a		n est a publier.
parce que cette figure cara	acterise mieux l'invention.	





Demande internationale nº

PCT/FR 00/02703

Cadre III TEXTE DE L'ABREGE (suite du point 5 de la première feuille)

L'abrégé	doit être	modifié de la	facon sui	ivante :			
	: après "pl	hotothermique" thermique"			méthode	de	
		-					
	•						
			-4.1000)				

Demande Internationale No PCT/FR 00/02703

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 G01N21/17 C12Q1/68

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

CIB 7 GO1N C12Q

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

COMPENDEX, EPO-Internal, INSPEC, WPI Data, PAJ

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS						
Catégorie °	Catégorie o Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents					
X	ADELHELM K ET AL: "Development of a sensitive detection system based on the photothermal effect for biomolecular interaction studies" BIOMEDICAL OPTOELECTRONICS IN CLINICAL CHEMISTRY AND BIOTECHNOLOGY; BARCELONA, SPAIN SEP 14-15 1995, vol. 2629, 14 septembre 1995 (1995-09-14), pages 325-333, XP000925207 Proc SPIE Int Soc Opt Eng; Proceedings of SPIE - The International Society for Optical Engineering 1996 Society of Photo-Optical Instrumentation Engineers, Bellingham, WA, USA le document en entier -/	1-9,11, 13,14				
V Voir la s	suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	brevets sont indiqués en annexe				

Υοir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
 'A' document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent 'E' document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date 'L' document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) 'O' document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens 'P' document publié avant la date de dépôt international, mais 	 'T' document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention 'X' document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément 'Y' document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinalson étant évidente pour une personne du métier '&' document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée 31 janvier 2001	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale 07/02/2001
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Fonctionnaire autorisé Scheu, M



Demande Internationale No PCT/FR 00/02703

C.(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indicationdes passages	no. des revendications visées
US 5 874 213 A (CUMMINS LENDELL L ET AL) 23 février 1999 (1999-02-23) colonne 1, ligne 8 - ligne 11 colonne 7, ligne 26 - ligne 47 colonne 9, ligne 11 - ligne 16 colonne 9, ligne 37 - ligne 46	1,2
ODAKE TAMAO ET AL: "High-speed separation using miniaturized slab gel and high spatial resolution detection by thermal lens microscope" PROCEEDINGS OF THE 1998 THERMAL THERAPY, LASER WELDING, AND TISSUE INTERACTION; STOCKHOLM, SWE SEP 9-SEP 11 1998, vol. 3565, 9 septembre 1998 (1998-09-09), pages 126-133, XP000925278 Proc SPIE Int Soc Opt Eng; Proceedings of SPIE - The International Society for Optical Engineering 1999 Society of Photo-Optical Instrumentation Engineers,	14
Bellingham, WA, USA Te document en entier	1-4,6-9, 11
KITAMORI T: "Chemistry and analysis in integrated chemistry lab on chip" DIGEST OF PAPERS. MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY '99. 1999 INTERNATIONAL MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY CONFERENCE, DIGEST OF PAPERS. MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY '99. 1999 INTERNATIONAL MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY CONFERENCE, YOKOHA, pages 70-71, XP000925538 1999, Tokyo, Japan, Japan Society of Applied Physics, Japan ISBN: 4-930813-97-2 le document en entier	



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No PCT/FR 00/02703

Patent document cited in search repor	t	Publication date		atent family member(s)	Publication date
US 5874213	A	23-02-1999	US AU WO	6045995 A 3368695 A 9606189 A	04-04-2000 14-03-1996 29-02-1996

A. CLASS	IFICATION OF SUBJECT MATTER		
IPC 7	G01N21/17 C12Q1/68	•	
According t	o International Patent Classification (IPC) or to both national classification	ication and IPC	
	SEARCHED		
IPC /	ocumentation searched (classification system followed by classification sy		
	tion searched other than minimum documentation to the extent that		
Electronic o	data base consulted during the international search (name of data b	ase and, where practical, search terms used	1)
COMPEN	DEX, EPO-Internal, INSPEC, WPI Data	, PAJ	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		······································
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	elevant passages	Relevant to claim No.
X	ADELHELM K ET AL: "Development sensitive detection system based photothermal effect for biomolec interaction studies" BIOMEDICAL OPTOELECTRONICS IN CL CHEMISTRY AND BIOTECHNOLOGY; BARC SPAIN SEP 14-15 1995, vol. 2629, 14 September 1995 (19 pages 325-333, XP000925207 Proc SPIE Int Soc Opt Eng; Procee SPIE - The International Society Optical Engineering 1996 Society Photo-Optical Instrumentation Engellingham, WA, USA the whole document	on the ular INICAL ELONA, 95-09-14), dings of for of	1-9,11, 13,14
	ner documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	n annex.
	legories of cited documents :	*T* later document published after the inter	mational filing date
A docume conside	int defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance	cited to understand the principle or the	the application but
"E" earlier d	locument but published on or after the international ate	invention "X" document of particular relevance; the cl	aimed invention
L docume: which i	nt which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another i or other special reason (as specified)	cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the doc "Y" document of particular relevance: the ci	be considered to sument is taken alone almed invention
O docume other n	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or neans	cannot be considered to involve an inv document is combined with one or mo ments, such combination being obviou	re other such docu-
P docume	nt published prior to the international fiting date but an the priority date claimed	in the art. *&* document member of the same patent t	
Date of the a	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	rch report
31	l January 2001	07/02/2001	
Name and m	nailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,		
	Fax: (+31-70) 340-2040, 1x. 31 651 epo ni,	Scheu, M	

INTERNAT NAL SEARCH REPORT

Into Conal Application No PCT/FR 00/02703

Patent document cited in search repor	t	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
US 5874213	A	23-02-1999	US AU WO	6045995 A 3368695 A 9606189 A	04-04-2000 14-03-1996 29-02-1996

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)



PCT

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

(PCT Article 18 and Rules 43 and 44)

Applicant's or agent's file reference	FOR FURTHER see Notification of	of Transmittal of International Search Report
TETR 7456/00	ACTION	20) as well as, where applicable, item 5 below.
International application No.	International filing date (day/month/year)	(Earliest) Priority Date (day/month/year)
PCT/EP 00/10679	26/10/2000	28/10/1999
Applicant		
N.V. BELGACOM MOBILE S.A.		
This International Search Report has been according to Article 18. A copy is being tra	n prepared by this International Searching Auth ansmitted to the International Bureau.	ority and is transmitted to the applicant
This International Search Report consists It is also accompanied by	of a total of2 sheets. a copy of each prior art document cited in this	report.
Basis of the report		
 With regard to the language, the language in which it was filed, unl 	international search was carried out on the bas ess otherwise indicated under this item.	is of the international application in the
the international search w Authority (Rule 23.1(b)).	as carried out on the basis of a translation of th	e international application furnished to this
was carried out on the basis of the	e sequence listing:	ternational application, the international search
=	nal application in written form.	
	rnational application in computer readable form	ı .
	this Authority in written form. this Authority in computer readble form.	
	sequently furnished written sequence listing do	es not go beyond the disclosure in the
		identical to the written sequence listing has been
2. Certain claims were four	nd unsearchable (See Box I).	
3. Unity of invention is lack	king (see Box II).	
4. With regard to the title,		
X the text is approved as sul	omitted by the applicant.	
the text has been establish	ned by this Authority to read as follows:	
With regard to the abstract,		
the text is approved as sub	omitted by the applicant.	·
the text has been establish	ned, according to Rule 38.2(b), by this Authority date of mailing of this international search repo	as it appears in Box III. The applicant may, ort, submit comments to this Authority.
6. The figure of the drawings to be publi-		1
as suggested by the applic	eant.	None of the figures.
X because the applicant faile	ed to suggest a figure.	i
because this figure better	characterizes the invention.	



International Application No PCT/EP 00/10679

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 H04Q1/02 H04Q1/10

H05K5/00 H05K7/18 H02B1/30

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

 $\begin{array}{ll} \mbox{Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)} \\ \mbox{IPC 7} & \mbox{H04Q} & \mbox{H05K} & \mbox{H02B} \end{array}$

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, INSPEC, IBM-TDB, COMPENDEX

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	C. DOCUMENTS CONSIDE	RED TO BE RELEVANT
----------------------------------------	----------------------	--------------------

Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 98 47339 A (ERICSSON TELEFON AB L M;LOEOEW PER ROLAND (SE); NYGREN LARS (SE);) 22 October 1998 (1998-10-22) abstract page 11, line 15 -page 15, line 2; figure 2	1-6,8
X	US 5 398 159 A (ANDERSSON NILS A T ET AL) 14 March 1995 (1995-03-14) abstract; figure 2A column 1, line 5 -column 2, line 60 column 7, line 15 - line 30 column 10, line 37 - line 69	1,6,8

Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.
 Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed 	 "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
30 January 2001	07/02/2001
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Willems, B



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No PCT/EP 00/10679

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 9847339	Α	22-10-1998	SE	509495 C	01-02-1999
			AU.	7088298 A	11-11-1998
			SE	9701420 A	17-10-1998
US 5398159	Α	14-03-1995	AU	669043 B	23-05-1996
			AU	5723194 A	04-07-1994
			BR	9305896 A	19-08-1997
			CA	2130194 A	16-06-1994
			CN	1090460 A,B	03-08-1994
			GB	2278961 A,B	14-12-1994
			HK	1006630 A	05-03-1999
			ΙT	1265279 B	31-10-1996
			JP	7506222 T	06-07-1995
			MX	9307922 A	30-06-1994
			NZ	259077 A	26-11-1996
			WO	9414308 A	23-06-1994
			SE	9402633 A	03-10-1994
			SG	49350 A	18-05-1998